



This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + *Make non-commercial use of the files* We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + *Refrain from automated querying* Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + *Maintain attribution* The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + *Keep it legal* Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at <http://books.google.com/>



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

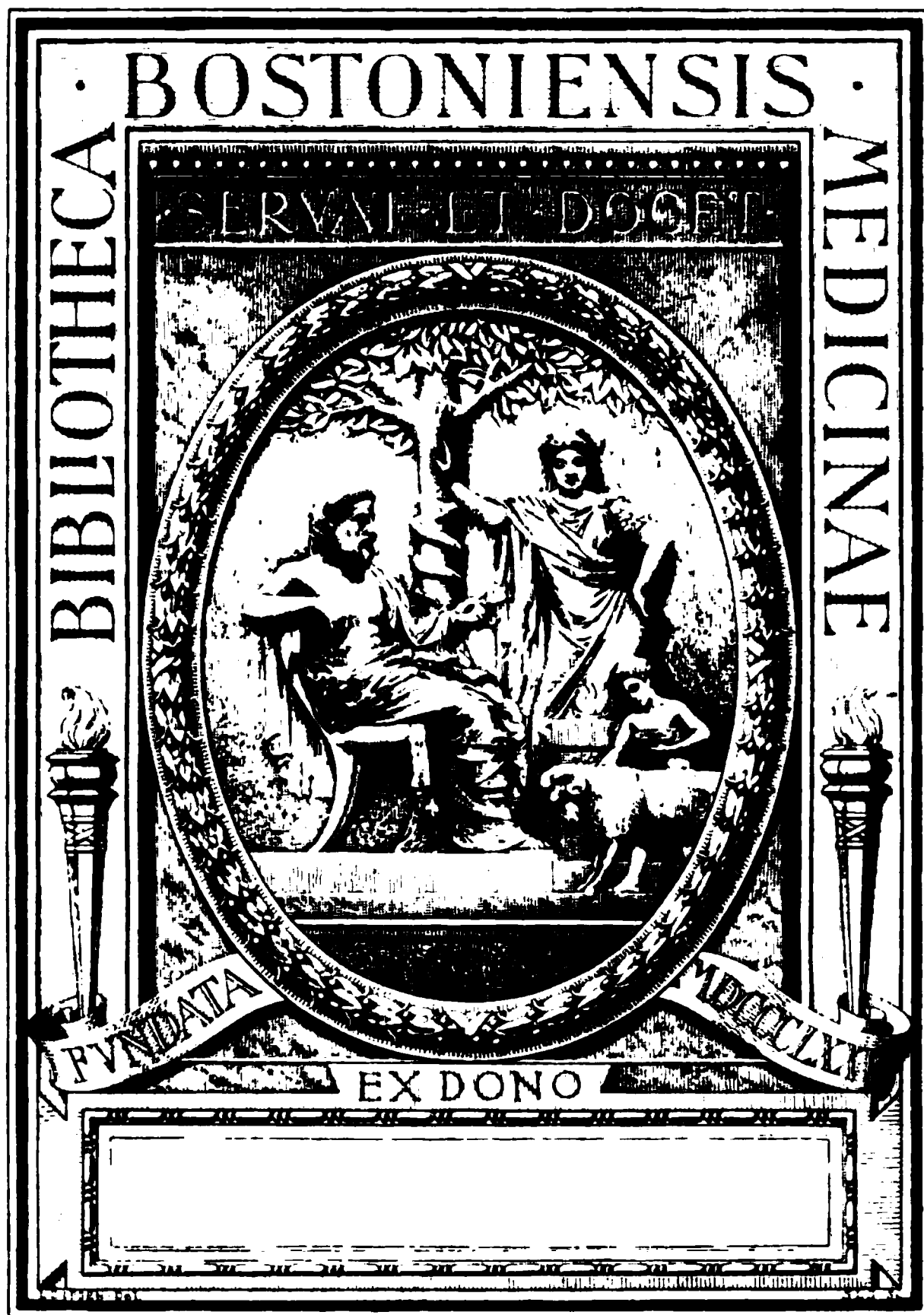
Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- + *Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken* Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + *Keine automatisierten Abfragen* Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + *Beibehaltung von Google-Markenelementen* Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + *Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität* Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

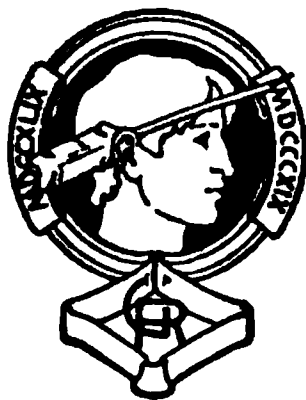
Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter <http://books.google.com> durchsuchen.

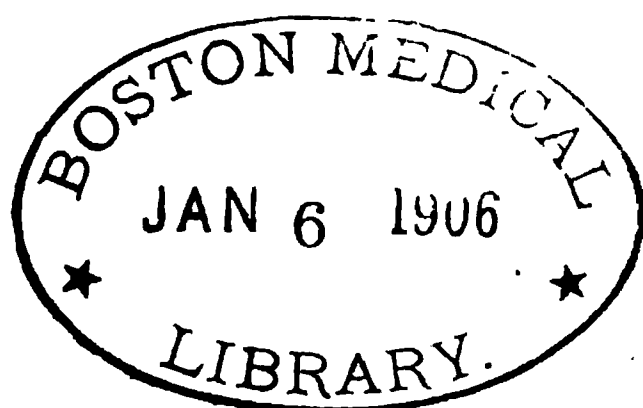


Verhandlungen
der
Deutschen Pathologischen Gesellschaft.

Erste Tagung,
gehalten zu Düsseldorf vom 19.—22. September 1898.



B e r l i n.
Druck und Verlag von Georg Reimer.
1899.



E. H. B.

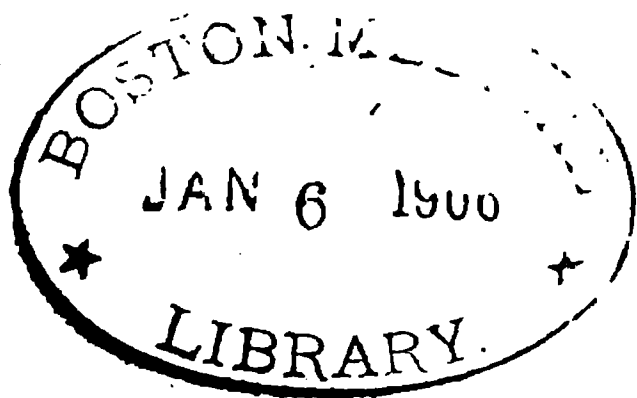


8938

Inhaltsverzeichnis.

	Seite
I. Eröffnungs-Sitzung der Deutschen Pathologischen Gesellschaft.	
1. Herr R. Virchow: Ueber die Stellung der pathologischen Anatomie zu den klinischen Disciplinen	1—6
2. Herr v. Recklinghausen: Ueber retikuläre Atrophie der Fascien und Sehnenscheiden	7—12
3. Herr Chiari: a) Erfahrungen über Infarctbildungen in der Leber des Menschen	13—18
Derselbe: b) Selbstständige Phlebitis obliterans der Hauptstämme der Venae hepaticae als Todesursache	18—21
4. Herr Ponfick: Zur Lehre vom Myxoedem	21—48
II. Sitzung der Deutschen Pathologischen Gesellschaft.	
1. Herr Jores: Ueber die Beziehungen primärer subduraler Blutungen zur Pachymeningitis haemorrhagica	49—63
2. Herr Marchand: Ueber die bei Entzündungen in der Peritonealhöhle auftretenden Zellformen	63—81
3. Herr Schmidt: Ueber Lymphgefäßhypertrophie und Lymphangiom	82—85
4. Herr Ziegler: Ueber traumatische Arteriitis und deren Beziehungen zur Arteriosklerose und zum Aneurysma (nach Experimental-Untersuchungen von Dr. Malkoff)	85—88 ✓
5. Herr Jürgens: Ueber Sarcoma mediastini antici, beim Kaninchen durch Impfung erzeugt (mit Demonstration) .	88—89
6. Herr Ernst: Ueber Missbildungen im Centralnervensystem	89—90
III. Sitzung der Deutschen Pathologischen Gesellschaft.	
1. Herr Beneke: Ueber Ganglioneurome	91—94
2. Herr Knauss: Ueber multiple, echte amyelinisch-gangliöse Neurome	95—97
3. Herr Lubarsch: Ueber Gewebsembolien und Gewebsverlagerungen	97—103
4. Herr Foà: Beiträge zum Studium der normalen und pathologischen Histologie des Knochenmarks	103—109
5. Herr v. Recklinghausen: Ueber die multiplen Ecchondrosen der grossen Luftwege	109—112

	Seite
IV. Wissenschaftliche Sitzung der Deutschen Pathologischen Gesellschaft.	
1. Herr M. B. Schmidt: Demonstration eines Sarkoms im retinirten Hoden	113
2. Herr Israël: Ueber die Messung des Lichtbrechungsvermögens mikroskopischer Objecte	114—127
3. Herr Jürgens: a) Demonstration eines weiblichen Beckens ohne Promontorium	127—128
Derselbe: b) Ueber pigmentirte Protozoen	128—130
4. Herr Kretz: Ueber Regeneration des Lebergewebes nach Degenerationsprocessen	131—137
V. Wissenschaftliche Sitzung der Deutschen Pathologischen Gesellschaft.	
1. Herr Marckwald: Demonstration zweier kongenitaler Herzfehler, bedingt durch Missbildung je eines Klappenzipfels	138—139
2. Herr Simmonds: Ueber narbigen Verschluss des Samenleiters	140—142
3. Herr v. Schrötter: Ueber das Vorkommen von Amyloid im Larynx	142—143
4. Herr Hanse mann: Ueber anatomische Befunde bei Skorbut	143—148
5. Herr Jürgens: Ueber Pilzwucherungen in der Darmwand eines siebenmonatlichen Foetus bei Enteritis haemorrhagica	148—149
6. Herr Saxer: Experimentelle Untersuchungen über Aspergillus-Myosen (Aspergillus fumigatus)	149—151
7. Herr Lubarsch: Ueber die Strahlenpilzformen des Tuberkelbacillus und ihre Entstehung im Kaninchenkörper . . .	152—155
8. Herr v. Schrötter: Zur pathologischen Anatomie der Decompressionserkrankungen (Caissonkrankheit)	155—156
VI. Geschäfts-Sitzung der Deutschen Pathologischen Gesellschaft.	
Satzungen nebst Erläuterungen	157—162
Mitglieder der Deutschen Pathologischen Gesellschaft . .	163—166



I.

Eröffnungs-Sitzung der Deutschen Pathologischen Gesellschaft.

Montag, den 19. September 1898, Nachmittags 3 Uhr.

1. Rede des Vorsitzenden, Herrn Rudolf Virchow.

Ueber die Stellung der pathologischen Anatomie zu den klinischen Disciplinen.

Meine Herren! Da ich vom vorigen Jahre her verpflichtet bin, so will ich ein einleitendes Wort reden: meine alten Freunde haben das gewünscht. Wiewohl es heute schwierig ist, etwas zu sagen, was keinen Anstand findet, so bin ich doch gewöhnt, durch allerlei Schwierigkeiten hindurchzusteuern; so wird es hoffentlich auch gelingen, durch die einleitenden Worte nicht zu verletzen. Ich bitte aber im Voraus um Nachsicht.

Als ich überlegte, wie ich Ihnen die augenblickliche Situation kurz darlegen sollte, da kam mir zunächst die Erinnerung, dass wir einfachen Pathologen im Grossen und Ganzen in eine Vertheidigungsstellung gedrängt worden sind durch die grosse Energie, welche einflussreiche Praktiker an der Spitze von grossen und wichtigen Körperschaften entwickelt haben. Ich will diese Körperschaften nicht aufzählen; wissen wir doch alle, dass wir jetzt, abgesehen von den vielen specialistischen Congressen, einen klinischen Congress für innere Medicin haben, und dass noch ein älterer und grösserer chirurgischer Congress existirt, die beide grosse Kräfte aufbringen können, denen gegenüber ein weiteres selbstthätiges Handeln kaum noch möglich erscheint. Es ist nicht zu verkennen, dass unter dieser Entwicklung die rein wissenschaftliche Richtung, die wir vertreten

oder die doch ein grosser Theil von uns vertritt, in eine mehr als bescheidene Stellung gedrängt worden ist. Das erklärt sich vielleicht zum Theil daraus, dass wir uns von jeher einer besonderen Bescheidenheit befleissigt haben. Ich betone das deshalb, weil mir eben ein Blatt zugeschickt worden ist, das meine Unbescheidenheit behauptet. Ich versichere, dass das ein Irrthum ist. Ich war immer bescheiden. Immerhin ist die Situation die, dass im Augenblick die klinischen Congresse das Hauptfeld occupirt haben, und dass, wenn etwas dagegen geschehen soll, es hohe Zeit ist, sich zu zeigen.

Es fragt sich nur: Machen nicht die Kliniker nur das, was wir auch machen könnten, aber noch nicht gemacht haben? Das ist eine Frage, welche sich am besten beantworten lassen wird nach einiger Zeit, wenn einmal festgestellt ist, was diese Gesellschaft leistet, ob sie sich in der Welt zeigen darf, und wieweit sie im Stande ist, durch eigene Leistungen sich geltend zu machen. Die ganze medicinische Wissenschaft ist gewissermaassen aus klinischer Thätigkeit hervorgewachsen. Hippokrates und seine Zeitgenossen waren freilich keine Professoren, auch keine eigentlichen Kliniker, sondern praktische Aerzte, und doch sind sie bis in unsere Zeit hinein als Urheber betrachtet worden auch von dem, was wir für uns in Anspruch nehmen. Dieser Zustand ist sehr natürlich. Es kann daher sonderbar erscheinen, dass es allmählich zu einem Gegensatz gekommen ist zwischen den klinischen Ansprüchen und den Ansprüchen der blossen Pathologen.

Nichtsdestoweniger möchte ich kein Bedenken tragen, diesen Gegensatz anzuerkennen und ihn auch, wenn möglich, näher zu formuliren. Ich denke nämlich, wenn wir uns diesen Gegensatz klar machen, so kommen wir dahin, dass die Thätigkeit des praktischen Arztes, wie die des Klinikers, in erster Linie eine casuistische ist; sie ist an einzelne Fälle geknüpft, sie reiht diese aneinander und zieht daraus zusammenfassende Schlusssätze. So gewinnt man eine Art von thatsächlicher Grundlage.

Aber diese Methode, die an sich die erste war und sein musste, ist mit vielen Fehlern behaftet. Es wird freilich die Zahl derer immer grösser, die da glauben, dass in der Statistik die ganze Weisheit zu finden sei. Schon unser alter Lehrmeister Morgagni aber hat den Satz ausgesprochen: *non numerandae, sed perpendendae sunt observationes*. Heutzutage giebt es leider Viele, welche

meinen, dass die eigentliche Weisheit der Pathologie den Zahlen entnommen werden könne. Freilich, in ganz neuer Zeit, wo so massenhaft Zahlen sich zusammenbringen lassen, wo Alles zusammengetragen wird, was auf einen Punkt bezogen werden kann, da ist es leicht begreiflich, dass, wenn so grosses Material einem Neuling vorgeführt wird, er geblendet wird durch den ausserordentlichen Lichtschein, der von da ausgeht. Ich habe noch neulich Gelegenheit genommen, die ätiologische Frage zu berühren in Bezug auf die Einflüsse, welche Syphilis auf die Erzeugung gewisser Krankheiten (Tabes, Paralysis progressiva, Aneurysmen) besitzen soll. Mit der Statistik ist es leicht zu beweisen, dass eine Menge von Fällen jeder dieser Krankheiten sich auf Syphilis zurückführen lässt. Ob der Kampf gegen diese Methode siegreich werden wird oder nicht, das ist meiner Vorstellung nach eine der Fragen, in welchen das Urtheil über die künftige Gestaltung der wissenschaftlichen Medicin überhaupt enthalten ist.

Ich halte es für eine Hauptaufgabe, dass wir wieder einmal den Satz von Morgagni beherzigen: *perpendendae sunt observationes*, und dass wir nicht immer an dem alten Vorurtheil von der Bedeutung der Zahlen festhalten, von denen aus soviel Leid über die Welt gekommen ist. Wenn Jemand eine neue Krankheit zu behandeln hat, so will ich ihm keinen Vorwurf machen, wenn er analoge Fälle aufsucht, sie zusammenreihet und seine Schlüsse daraus macht. Aber ich will ein Beispiel hervorheben: Es wäre nichts leichter, als den Beweis zu führen, dass auch das Myxoedem sich auf Syphilis zurückführen lässt, da gewisse Veränderungen der Schilddrüse dabei gefunden werden, die eine Annäherung an Syphilis andeuten könnten, zumal da manche Myxoedematöse früher syphilitisch waren. Aber ich stelle der Zählmethode die kritische Methode gegenüber. Ich habe vielleicht mehr, als für die Unterhaltung Mancher wünschenswerth war, die Bedeutung der wissenschaftlichen Methode erörtert, und doch möchte ich sagen: Ich habe die Vorstellung, dass darin der Grenzpunkt liegt, der die klinische Erfahrung im Grossen und Ganzen scheidet von derjenigen, die wir zur Geltung zu bringen wünschen und die man die anatomische genannt hat. Das will sagen, dass wir für eine jede ätiologische Construction auch eine anatomische Unterlage verlangen.

Ich möchte aber auch dagegen protestiren, dass man den

Begriff des Anatomischen zu sehr professionell auffasst, als ob das jedesmal professionelle Anatomie sein müsste. So möchte ich auch von uns sagen, dass, wenn wir unsere Gesellschaft die „pathologische“ nennen, wir doch keine Gesellschaft von professionellen Pathologen bilden wollen, sondern eine Vereinigung von Medicinern, in der ein fester wissenschaftlich geschulter Kern gegeben sein soll, um den Andere sich schaaren können, welche in gleicher Richtung forschen. Das anatomische Forschen ist ja völlig untrennbar von dem anatomischen Denken. Was wir vorhaben, ist, die Ueberzeugung zu verbreiten, dass alle guten Aerzte anatomisch denken und dass sie auch solche Störungen anatomisch betrachten müssen, die nicht unmittelbar Gegenstand der anatomischen Forschung sein können. Wir müssen uns im Beginn unserer Thätigkeit daran erinnern, dass, wenn Jemand kommen und von uns sagen wollte: Das sind ja lauter Anatomen!, wir ihm antworten dürfen: Wir wollen Pathologen sein und keine blosse Anatomen; auch wir wollen an lebendigem Material Beobachtungen anstellen.

Es war ein Vorzug, dass wir in Deutschland durch den etwas langen und zum Theil mühseligen Entwicklungsgang, den bei uns die Wissenschaften genommen haben, genöthigt gewesen sind, allgemeinen Betrachtungen eine etwas grössere Breite zu gewähren. Das wird nicht immer nothwendig sein, aber es ist noch nothwendig in diesem Augenblick, wo wir so mächtigen Körperschaften gegenübertreten, die das Schwergewicht ihrer Autorität nach einer andern Richtung legen. Unsere Kliniker sind sehr fleissig geworden im Experimentiren. Seitdem die Bakterien aufgekommen sind, ist das Experiment so allgemein geworden, dass es die Grundlage jeder Forschung zu werden droht, — zum Schrecken aller zartbesaiteten Jungfrauen, welche bis zu ihrem Tode die Furcht vor dem Thier-Experiment nicht los werden können. Ich kann Ihnen jedoch die erfreuliche Mittheilung machen, dass ich eben auf dem Wege nach England bin, wo die ersten grossen experimentellen Institute eröffnet werden sollen, welche allen Arten von Experimenten gleichmässig zu dienen bestimmt sind. Das bedeutet eine völlige Revolution für England, denn es wird damit hoffentlich der lange Streit, ob Experimente an Thieren gemacht werden dürfen, dort bald eine glückliche Beilegung finden. —

Nun also, ich sage: unsere Kliniker haben fleissig experimentirt. Ich will das in keiner Weise bestreiten. Es kann ihnen auch

niemand das Recht bestreiten, zu experimentiren; denn jeder Einzelne hat das Recht, auf seine Weise der Entwicklung der Wissenschaft zu dienen. Aber zunächst müssen wir doch daran festhalten, dass auch auf dem Wege der experimentellen Untersuchung sich grosse und ganz erhebliche Schwierigkeiten gezeigt haben. Man hat sich oft viel zu wenig der Vorfrage erinnert: was gehört alles zu einem vollständigen Experiment? Nehmen wir als Beispiel die Bakterien. So lange man die Bakterien noch nicht in ein strenges wissenschaftliches System gebracht hat, so lange sie keine Namen haben, die jede einzelne Art gut bezeichnen, so lange sie nicht eine anerkannte Stellung im botanischen System einnehmen, können wir nicht sagen, dass wir mit bekannten Grössen arbeiten, oder dass wir durch die Angabe von dem Vorkommen eines Bakterium in den Stand gesetzt werden, zu verstehen, was andere Experimentatoren wahrgenommen haben.

Sicherlich haben wir nicht die Aufgabe, in unserer Gesellschaft neue Wege einzuschlagen; wir haben nur darüber zu wachen, dass die gewählten Wege mit derjenigen Vorsicht, Kaltblütigkeit und Aufmerksamkeit benutzt werden, welche nöthig sind. Alles Hasten, alle überstürzenden, vorzeitigen Schlussfolgerungen aus frühzeitig abgebrochenen Beobachtungsreihen müssen aufhören. Wir müssen dafür sorgen, dass die strengere Methode, die in der Wissenschaft so lange geherrscht hat, wieder überall Platz greift.

Ich weiss nicht, wie weit ich in der Lage war, das auszudrücken, was Sie selbst meinen. Ich möchte nur die Nothwendigkeit betont haben, weshalb wir zu der Gründung dieser besonderen Gesellschaft gelangt sind. Wir haben nicht einen so radikalen Schritt gethan, wie ihn die Kliniker gethan haben, indem sie besondere Congresse gründeten, die mit der Naturforscher-Versammlung nichts zu thun haben, sondern wir sind hier als Mitglieder der Naturforscher-Versammlung, und in unseren Statuten ist es vorgesehen, dass diese Verbindung als die regelmässige zu betrachten ist, wenn auch ausserordentliche Versammlungen vorbehalten sind. Wir haben die Meinung, dass wir im Zusammenhang bleiben müssen mit der grossen allgemeinen Versammlung. Aber unsere Hoffnung ist darauf gerichtet, dass eine immer grössere Zahl auch von Medicinern anderer Disciplinen und von einfachen praktischen Aerzten sich uns anschliessen wird, dass sie uns helfen werden, die neuen und festeren Formen im Ganzen

durchzuführen. Wir werden uns sehr freuen, wenn recht viele Kliniker sich uns anschliessen; einige haben es schon gethan und ich hoffe, das wird immer mehr der Fall sein. Auch wir wollen das Geschehen der Zustände kennen lernen, nicht bloss die bestehenden Zustände. Die Pathologen waren immer bemüht, den historischen Zusammenhang der Erkrankungen auch äusserlich bemerkbar zu machen. Daraus resultirt eine Gewohnheit, die vielleicht schädlich war, ich meine die, dass wir die Bezeichnungen für pathologisch-anatomische Vorgänge aus der klinischen Sprache herübergenommen haben. Wir sprechen von Pleuritis, Endocarditis u. dergl. auch an totem Material. Ich selbst befinde mich oft in Verlegenheit, wo ich die Grenze zwischen einer wirklich treffenden Bezeichnung und einer bloss symbolischen zu setzen habe. Wenn ich z. B. ein Präparaten-Glas finde und darauf lese: Orchitis, so weiss ich sehr wohl, was das sein soll. Aber man muss auch wissen, dass in der Pathologie ein solcher Name ebensowenig ausreicht, als wenn etwa Jemand ein angekohltes Schwefelholz fände und das „Feuer“ nennen wollte. Diese Bezeichnungsweise hat den grossen Nachtheil, dass unklare Voraussetzungen in die weitere Betrachtung hineinklingen, und das um so mehr, wenn man immerfort symbolische Bezeichnungen gebraucht. — Ich wollte an diesem Beispiele nur erläutern, dass wir künftig nicht bloss anatomische Zustände erörtern wollen, sondern auch Vorgänge des lebenden Körpers; dazu wird ein förmlicher Umbau der Nomenclatur gehören.

Ich will mich darauf beschränken, hier einige der hauptsächlichsten Gedanken, welche die Gesellschaft verfolgen muss, berührt zu haben. Es kann das besser ausführlich dargelegt und begründet werden. Aber das ist hier, in diesem Kreise, nicht nothwendig. Ich bin ja auch nicht Ihretwegen so weitläufig geworden, sondern weil meine Worte als eine Art von programmatischer Erklärung in die Welt hinaustreten sollen, damit die Leute wissen, was sie sich bei unserer Gesellschaft zu denken haben. Sollte ich wesentliche Punkte übersehen haben, oder sollten Sie noch andere nachzutragen wünschen, so betheiligen Sie sich, bitte, an der Diskussion. Einmal werden wir nur Gelegenheit haben, dem Publicum eine solche Erklärung vorzulegen.

Hiermit erkläre ich die zweite offizielle Versammlung der Deutschen Pathologischen Gesellschaft für eröffnet.

2. Herr v. Recklinghausen-Strassburg i. E.:

a) Ueber retikuläre Atrophie der Fascien und Sehnen-
scheiden.

Meine Herren! Ich will versuchen vorstehendes Thema und das Ergebniss von Untersuchungen „Ueber lepröse Perimyositis“, welche ich erst vor wenigen Tagen abgeschlossen habe, gleichzeitig zu behandeln und, wie ich hoffe, unter einen gemeinsamen Gesichtspunkt zu bringen. Die Beobachtungen waren folgende: Bei dem ersten Patienten aus der Praxis des Herrn Dr. Goldschmidt in Strassburg, einem Falle von symmetrischer Gangrän und Sklerodermie, dessen Krankengeschichte und Autopsie in der *Revue de médecine* 1887, VII, 401 publicirt wurde, sind an den oberen Extremitäten, die an der fünfjährigen Krankheit weit stärker betheiligt waren als die unteren, die Fascien über den Muskeln des Ober- und Unterarms, statt eine Membran darzustellen, durchlöchert und an vielen Stellen auf Balken reducirt, die ein oft zierliches und selbst weitmaschiges Netzwerk bildeten. Den gleichen Zustand boten das Ligamentum intermusculare und das lockere interfascikuläre Bindegewebe der Muskeln, so wie die Scheide einzelner Sehnen über dem Carpalgelenk dar; ja die meisten Sehnen der Flexoren der Hand sind an ihrer Oberfläche stellenweise sogar aufgefasert oder mit maschigen und zottigen Aufsätzen versehen, die den Eindruck machen, als ob sie aus dem Innern herausgewachsen wären. Die Sehne des Supinator longus hat über dem Handgelenk fast in ihrer ganzen Dicke eine Auffaserung erfahren, und dem Flexor carpi radialis kommt nur eine ganz kurze längsgetheilte Sehne zu, welche in den Flexor digitorum sublimis übergeht.

Mikroskopisch erscheinen an den veränderten Stellen die bindegewebigen Hüllen erst recht in ein Netzwerk aufgelöst und die Netzbalken stark knorrig und höckerig. Weiterhin werden diese Balken durchbrochen und ihre Stümpfe abgerundet, so dass alsdann täuschend der gleiche zottige Filz zum Vorschein kommt wie in einer Placenta. Die Aehnlichkeit mit den Chorinzotten wird noch dadurch erhöht, dass viele Bälkchen und Zotten fast kon-

tinuirlich mit einer stark färbbaren Schicht überzogen sind, die zunächst den Eindruck einer Epithelschicht macht, aber nur aus hyaliner Substanz besteht. Gleichen nun diese hyalinen Schichten auch dem Placentarzottenepithel in der Lage, so enthalten sie doch niemals Kerne wie die Syncytien, lassen sich trotz aller Mühe auch nicht in Zellen auflösen und grenzen sich von dem axialen Grundstock der Zotte nur dann deutlich ab, wenn dieser noch deutlich längs verlaufende Bindegewebsfibrillen enthält. Selbst dieses Bindegewebe erscheint glasig gequollen, in hyaliner Degeneration begriffen, gänzlich kern- und gefässlos.

Gewiss ist der Vorgang dieser Rarefaction und hyalinen Degeneration hier derselbe wie bei den bekannten Atrophien und Zerfaserungen bindegewebiger Theile in den Sehnenganglien, den Bursae mucosae und den Veränderungen der Gelenkzotten bei einfacher chronischer Arthritis. In seinen Beiträgen zur Chirurgie hat R. Volkmann auch schon einen Theil dieser sonderbaren Formen des Hyalins, wie sie bei chronischer Sehnenscheidenentzündung zu Stande kommen, geschildert und abgebildet. Um so mehr ist darauf hinzuweisen, dass sowohl nach der Lebensgeschichte, wie auch anatomisch, jeder Anhaltspunkt für die Annahme einer traumatischen Einwirkung oder eines acut erregten Entzündungszustandes fehlte¹⁾. Ein Reiben wie beim Biegen neuen Leders hatte der Arzt wahrgenommen, wenn er auf den Vorderarm (und die Oberschenkel) die Hand auflegte und Bewegungen ausführen liess. Mit intermittirendem Jucken und mit Anschwellung der rechten Hand hatte die Krankheit angefangen und sich unter allerhand vasomotorischen Erscheinungen, lokale Asphyxie, zur richtigen Sklerodermie und zu neuritischen Verschwärungen entwickelt, ohne dass eine Ursache dieser Raynaud'schen Krankheit nachzuweisen war. Die anatomische Untersuchung des Hals-sympathicus und der Armnerven liess keinerlei Abnormität darin erkennen (Hirn und Rückenmark standen nicht zur Verfügung). Einzig und allein an den subkutanen Venen und den kleineren Arterien, nicht dagegen an den grossen Blutgefässen fanden sich Intimaverdickungen, welche als Ausdruck abnormer Gefässinnervationen gelten durften, aber wohl nicht als Ursache, eher als Folge derselben bei ihrer häufigen Wiederkehr.

¹⁾ Die 47jährige Frau hatte immer nur gewöhnliche Handarbeit verrichtet.

Auch bei der mikroskopischen Untersuchung traten die degenerativen Erscheinungen, der Zellenschwund und die Producte der hyalinen Bindegewebsmetamorphose, weit in den Vordergrund. Als Zeugen aktiver Wucherung sind höchstens zerstreute miliare, rundliche und ovale Lymphome (ohne Riesenzellen, auch ohne jede hyaline Degeneration) zu nennen, welche in den gefässhaltigen, noch dicht und fest gebliebenen Abschnitten der Bindegewebsmembranen, wesentlich perivascular aufgetreten und hauptsächlich in den oberflächlichen Schichten der Sehnenhüllen zu finden waren. Immerhin ergaben diese Wucherungsherde, wie jene endoarteriitischen und endophlebitischen Gefässerkrankungen die Berechtigung, nicht nur das Ganze als die anatomische Manifestation der Raynaud'schen Krankheit zu bezeichnen, sondern auch für die Hautdecken die Analogie mit den leproiden Erkrankungen aufzustellen.

b) Hiermit erreiche ich die Brücke zu der zweiten anatomischen Beobachtung, zur Schilderung der eigenthümlichen Veränderungen in den peripheren Schichten der Extensorenmuskeln und ihrer Fascien in einem Falle richtiger *Lepra tuberosa*, die in Tonking erworben und in der Strassburger dermatologischen Klinik des Herrn Prof. Wolff fast zwei Jahre verfolgt worden war.

Die eingehenden Schilderungen der pathologisch-anatomischen Gewebsveränderungen, die über die *Lepra* von Virchow bis zum neuesten Autor, Babes¹⁾, erschienen sind, enthalten über die leprösen Muskelveränderungen kaum etwas mehr als die Bemerkung, dass die Muskelfasern atrophiren und zwar sekundär entweder in Folge der leprösen Neuritis (Neisser) oder durch die Fortleitung der leprösen Rundzelleninfiltration ins Perimysium internum, dass also eine fortgeleitete interstitielle Myositis vorkommt (Wnukow, Virchow's Arch. CXXXI). Als ich bei der Sektion die Haut, die hauptsächlich den Sitz für die Lepraknoten abgegeben hatte, nebst der Subcutis und den Fascien präparirte, konnte ich nicht nur die subkutanen Lymphgefässe mit weissem Eiter gefüllt, auf grosse Strecken bis zu den stark vergrösserten buntfarbigen Lymphdrüsen hin verfolgen, sondern auch eine weisse Längsstreifung an den zur Sehne strebenden Abschnitten des Triceps brachii und des Quadriceps cruris beiderseits aufdecken, um so mehr in die Augen fallend, weil die Muskelsubstanz durch ihre braunrothe Färbung

¹⁾ Untersuchungen über den Leprabacillus und über die Histologie der *Lepra*, Berlin 1898.

einen guten Untergrund bildete, und auch die Subcutis durch sehr extensive hämorrhagische Pigmentbildung lebhaft braun oder braunroth gefärbt war. Mein erster Gedanke, dass diese weissen Längsstreifen auf der bekannten Lipomatose beruhten, wurde durch die mikroskopische Untersuchung nicht gestützt. Zwischen den oft atrophischen quergestreiften Muskelfasern erschien nicht das richtige hyperplastische Fettgewebe mit grossen Fettkugeln; vielmehr war es eine krümliche, grobkörnige, stellenweise auch fast homogene Substanz, welche die Spalten des interstitiellen Gewebes füllte und diesem im Ganzen einen auffallenden Glanz verlieh. Durch Fettfärbemittel war die fettige Natur vieler Granula nachzuweisen, aber auch, dass es ein verändertes Fett sei, welches zusammengelaufen war, welches ferner aber, weil es von Vakuolen durchsetzt und undurchsichtig geworden war, bei auffallendem Licht grell weiss erschien. Keineswegs handelte es sich aber um die gewöhnliche fettige Degeneration, um einen Detritus, der auf dem Wege der Körnchenkugeln aus den Bindegewebszellen oder Leucocyten entstanden war, noch weniger um vereinzelt der fettigen Degeneration anheimgefallene Muskelfasern. Andererseits liess sich auch nicht nachweisen, dass die Längsstreifen richtige Lymphgefässe bedeuteten, die etwa mit dem fettigen Material injicirt waren. Leprabacillen waren darin nicht zu färben, obwohl sie in den Rundzelleninfiltrationen des Nachbargewebes, namentlich aber in den Nerven der Extremitäten leicht aufgefunden wurden. Wohl waren innerhalb der Streifen an den Formalinpräparaten ganz zerstreut runde Körner zu demonstrieren, aber erst durch eine weitere Färbung mit Alkannatinktur gelang es zu erkennen, dass die perivaskulären platten Plasmazellen des interstitiellen Bindegewebes ausserordentlich gross, zu richtigen Leprazellen geworden waren (Unna). Entweder bildeten sie vielzeilige bandartige Streifen, so namentlich auf der Innenseite der Muskelfascie, oder der Streifen bestand nur aus einer Reihe von Leprazellen, er erschien einzeilig und den Muskelfasern aufgelagert. Habe ich bis dahin auch einen kontinuierlichen Uebergang dieser deutlichen Zellengruppen in jene grellweissen Streifen, die in Zellen nicht aufzulösen waren, nicht aufgefunden, so spricht doch vieles für ihre Identität. Namentlich legt der Umstand, dass diese Plasmazellen regelmässig grosstropfiges Fett enthielten, die Annahme eines Freiwerdens und Zusammenfliessens der Fetttropfen sehr nahe. Anderenfalls wäre noch an

einen Transport des durch die Lepraheerde aus den Zellen des Unterhautfettgewebes frei gewordenen Fettes in das Perimysium internum zu denken, wären auch die starken Pressungen und Dehnungen, welche das Fasciengewebe über den Extensoren erfährt, mit in Anschlag zu bringen.

Die gelbweissen Stellen der hyperplastischen Lymphdrüsen, die Virchow in seiner klassischen Beschreibung der leprösen Bubonen schon als eigenthümlich bezeichnet und von allem Käse scharf getrennt, auch auf eine fettige Degeneration der Zellen bezogen hat, war an den Inguinaldrüsen leicht nachzuweisen und mikroskopisch auf eine ähnliche Anhäufung homogener Fettmassen zurückzuführen. Auch dieses in den Lymphsinus und Lymphfollikeln gelegene Fett dürfte wohl — darin stimme ich N. Iwanowsky, der sie detaillirt in Virchow's Archiv 1880 LXXXI 50 beschrieben hat, bei — den Zellen der Lymphdrüse auf der Lymphbahn von den peripherischen zertrümmerten Fettpolstern her zugeführt werden, also eine fettige Infiltration der Zellen bedeuten, nicht als Zeichen einer Degeneration aufzufassen sein. Dass die sonstigen lebhaften Farbentöne, welche den hyperplastischen Lymphdrüsen an der Lepra das Aussehen der Substanz der Nebennieren verleihen, einer ähnlichen Zufuhr von Blut aus den Lepromen der Haut, ihre Entstehung verdanken, kann nach den vorliegenden Befunden (Thoma, Iwanowsky, Klebs) kaum noch einem Zweifel unterliegen. In dieser Beziehung darf ich nicht unterlassen, noch auf eine andere auffällige Erscheinung in meiner Beobachtung hinzuweisen, nämlich auf die stark ausgeprägte Hämochromatose der glatten Muskelfasern, erstens des ganzen Digestionstraktus und zweitens der kleineren Arterien und Lymphgefässe an den Extremitäten; auch bot die Leber eine beginnende pigmentäre Cirrhose, also das bekannte Verhältniss „der Blutpigmentmetastasen“ dar, so wie die Milz eine kolossale Vergrösserung mit Induration, Pigment- und Infarktbildung dar.

Noch ein weiterer Befund verdient hervorgehoben zu werden. Wo die Interstitien des Muskelgewebes mit jener fettigen Masse infiltrirt waren, oder auch wo sie lepröse Rundzellenlager enthielten, da erschienen regelmässig auch äusserst grosse, kernartige, namentlich mit Carmin stark färbbare Körper, viel zu gross für Muskelfaserkerne, theilweise zwischen den Fasern gelegen, wenn auch oft ihnen eng angeschlossen, sie gleichsam wie Spangen um-

klammernd. Da sie bisweilen längliche Gebilde darstellten und sogar kurze Zweige trugen, so durfte man wohl an Zellkernstränge denken und sie von Gefässwandungen, von veränderten Endothelien der Blut- oder Lymphkapillaren herleiten, um so mehr, da Iwanowsky und Thoma, in neuerer Zeit auch Babes, nicht nur eine besondere Wucherung der Gefässendothelien beschrieben haben, sondern da an diesen auch der Nachweis von Leprabacillen vielen Untersuchern geglückt ist. Ein Theil jener Körper erwies sich als hyaline Capillarthromben (Saltykow).

Schliesslich erscheint der Umstand von besonderer Bedeutung, dass alle geschilderten Befunde nur an der Peripherie der Muskeln, ja nur an ihrer den Hautbedeckungen zugekehrten Seite erhoben wurden. Eine innigere Beziehung zu den anstossenden Fascien, zu Stellen derselben, welche von leprösen Herden durchsetzt erschienen, war nicht zu verkennen. Grund genug, um der Affection den Namen: lepröse Perimyositis zu geben, wenn nicht der Bezeichnung: periphere Myositis der Vorzug gegeben werden soll. Ausser Frage steht aber auch in diesem Leprafalle die Richtigkeit der Folgerung, dass es das Bindegewebe der Organe mit seinen Zellen ist, dass es in bevorzugter Weise die die Gefässe begleitenden Zellen und ebenso die der Blut- oder Lymphgefässe sind, welche von den Lepraerregern ergriffen und zur Aktion vorgefordert werden. In dieser Beziehung möge die Vergleichung beider hier mitgetheilten Beobachtungen willkommen sein! Mögen sie aber auch dazu dienen, die vor der Zeit der Bakterienforschung schon geleisteten Beobachtungen zu bestätigen und vor geäusserten Beanstandungen (Rickli) sicher zu stellen! Was beide Beobachtungen vereinen lässt, ist der Umstand, dass bei der Raynaud'schen Krankheit, wie auch bei der Lepra geringe vasomotorische Störungen der localen Cirkulation, wenn sie oft wiederkehren, so gewaltige Veränderungen in gewissen bindegewebigen Hüllen erzeugen, Veränderungen, theils aktiver, theils passiver Art, die letzteren zu neurotischen Geschwüren führend, wie sie bei der Sclerodermia an den Fingern, bei der Lepra an den Zehen in ganz analogem Habitus aufgetreten waren.

3. Herr Chiari-Prag:

a) Erfahrungen über Infarctbildungen in der Leber des Menschen.

Wegen der eigenartigen Verhältnisse der V. portae und der A. hepatica gelangen rein mechanische Effecte der embolischen oder thrombotischen Verlegung dieser Gefässe in der Leber des Menschen relativ selten zur Beobachtung. Infolge dessen divergieren die Meinungen der Autoren über die rein mechanische Bedeutung einer solchen Verlegung sehr beträchtlich.

Bezüglich der V. portae meinen die einen wie Cohnheim und Litten, dass nach Verschluss des Stammes oder grösserer Aeste derselben in der Leber überhaupt nie pathologische Veränderungen auftreten, andere wie Rokitsansky, Budd, Cohn, Frerichs, Botkin, Bamberger, Schüppel und Bermant beschreiben narbige Einziehungen der Leber infolge des Verschlusses grösserer Aeste der V. portae, ohne jedoch einen stringenten Beweis dafür zu erbringen, Rattone und Mondino, Osler und Pels Leuden glauben, dass zum Zustandekommen wirklicher hämorrhagischer oder anämischer Infarcte der gleichzeitige Verschluss von Aesten der V. portae und der A. hepatica nothwendig sei. Strittig ist auch die Frage der Atrophie der ganzen Leber nach längerem Verschlusse des Stammes der V. portae, obwohl dieselbe durch die Beobachtungen von Bertog sehr wahrscheinlich gemacht ist. Sicher erscheint hingegen das Vorkommen herdweiser Nekrose in der Leber nach Verschluss der interlobularen Zweige der V. portae, wie diess Cohnheim und Litten, Orth und die neueren Autoren über die Puerperaleklampsie, so Klebs, Schmorl und Lubarsch dargethan haben, so wie das gelegentliche Auftreten circumscripiter Stauungsatrophie nach Verschluss grösserer Aeste der V. portae (Orth, Köhler) — sogenannte atrophische rothe Infarcte (Zahn) —.

Hinsichtlich der A. hepatica liegen nur sehr spärliche Beobachtungen über anämische Infarcte der Leber nach Verschliessung von Aesten der A. hepatica vor, nämlich die Fälle von Obermüller, Orth, Ogle und Kaufmann, und sprachen noch

Cohnheim und Litten den Satz aus, dass es sicher nicht zu befürchten ist, dass beim Menschen durch irgend ein Accidens jemals der Zufluss des arteriellen Blutes zur Leber versiegen könnte.

Meine Erfahrungen über Infarctbildungen in der Leber des Menschen habe ich nun seit einer Reihe von Jahren gesammelt. Dieselben umfassen 17 genauer untersuchte Fälle von „atrophischen rothen Infarcten“, 2 Fälle von anämischen Infarcten aus Embolie der interlobularen Aeste der V. portae, mehrere Fälle von anämischen und hämorrhagischen Infarcten in der Leber aus Thrombose der interlobularen Aeste der V. portae bei Puerperal-eklampsie, einen Fall von Nekrose der ganzen Leber aus Embolie des Stammes der A. hepatica und einen Fall von anämischem Infarct in der Leber aus embolischer Verlegung zahlreicher kleinerer Zweige der A. hepatica.

Die „atrophischen rothen Infarcte“ waren 15 mal durch Embolie in grössere Aeste der V. portae aus Thrombose im Wurzelgebiete der V. portae und 2 mal durch local entstandene Thrombose grösserer Aeste der V. portae bedingt worden. In den Emboliefällen war 7 mal die Thrombose im Wurzelgebiete der V. portae und die Embolie in die Leberäste der V. portae ohne äussere Veranlassung entstanden, und handelte es sich hierbei ein mal um marantische Thrombose in den V. V. hämorrhoidales, ein mal um Thrombose der V. V. meseraicae aus typhöser Ulceration des Darmes, ein mal um Thrombose der V. lienalis infolge von Compression durch ein Aneurysma der A. lienalis, und 4 mal um Thrombose von Venen des Magens und Darmes sowie der V. lienalis bei Carcinom des Magens, des Rectums und des Pankreas. 8 mal war kürzere Zeit vor dem Tode ein operativer Eingriff im Wurzelgebiete der V. portae vorgenommen worden, und war entweder die Embolie bei schon vor der Operation bestehender Thrombose im Wurzelgebiete der V. portae durch die Operation herbeigeführt worden, oder war die Thrombose im Wurzelgebiete der V. portae augenscheinlich Effect der Operation gewesen und hatte sich dann daran die Embolie angeschlossen. In 2 Fällen war bei der Reposition einer incarcerirten Hernie aus den thrombosierten Venen des incarcerirten Darmstückes die Embolie entstanden, in einem Falle war die Embolie bestimmt von einer Ligaturthrombose in Venen des Omentum majus nach Exstirpatio uteri supravaginalis ausgegangen, und in 5 Fällen höchstwahrscheinlich von einer

solchen Ligaturthrombose nach Darmresection (3 mal wegen Carcinom, 2 mal wegen Hernia incarcerata) zu Stande gekommen, ohne dass jedoch in diesen letzteren Fällen unbedingt ausgeschlossen werden könnte, dass etwa schon vor der Operation eine Thrombose bestanden hatte und bei der Operation eine Lösung einzelner Thromben und damit die Embolie erzeugt worden war. In den beiden Thrombosefällen war die Thrombose der Aeste der V. portae ein mal durch metastatische carcinomatöse Infiltration der Venenwand bei Primärcarcinom der Ovarien, und ein mal durch Einwuchern eines secundären Lebercarcinoms in die Venenwand bei Primärcarcinom der Gallenblase bedingt worden.

Die „atrophischen rothen Infarcte“ stellten keilförmige, dunkle, scharfbegrenzte Herde dar, deren Ober- und Schnittfläche gewöhnlich eine leichte Einsenkung erkennen liessen. In dem Spitzentheile der Herde, welcher stets gegen den Hilus der Leber gewandt war, fanden sich die verstopften grösseren Aeste der V. portae. Die kleinsten interlobularen Zweige der V. portae waren immer frei von Verlegung. Zahl und Grösse der Herde schwankte ungemein. In mehreren Fällen waren zahlreichste Herde zugegen, in anderen fand sich nur ein einziger Herd. Die kleinsten Herde waren erbsengross, die grössten mannsfaustgross, ein mal nach Verlegung des 1. Hauptastes der V. portae war fast die Hälfte der Leber in einen solchen Herd umgewandelt. Microskopisch zeigten die Herde nur das Bild einer Stauungsatrophie ohne Nekrose der Leberzellen und ohne entzündliche Veränderungen; 2 mal fand sich in den Herden auch geringe Blutextravasation. Genetisch sind diese Herde nichts anderes als der Ausdruck einer circumscripten Blutstauung bedingt durch die Absperrung des Portalblutes. Zu ihrer Bildung sind aber noch besondere Verhältnisse nothwendig und zwar in erster Linie eine Abschwächung der arteriellen Blutzufuhr zur Leber, in zweiter Linie eine Stauung im Systeme der V. cava inferior. Die Herde können sehr rasch entstehen, und konnte in einem Falle die Dauer des Bestandes eines ausgesprochenen Herdes auf höchstens 24 Stunden bestimmt werden. Dass die Herde zu Schwielenbildung führen, ist nicht wahrscheinlich, da in keinem der 17 Fälle mit den Herden als solchen in causalem Zusammenhange stehende entzündliche Veränderungen angetroffen wurden. Höchstens könnte in den Herden sogenannte Stauungsinduration auftreten. Unter Umständen mögen die Herde wieder ver-

schwinden, wie ja auch eine universelle Stauungsleber sich zurückbilden kann. Aus dem Studium der Herde lässt sich die Behauptung ableiten, dass bei Verstopfung des Stammes der *V. portae* in Gegenwart der erwähnten besonderen Verhältnisse universelle Stauungsatrophie der Leber entstehen kann.

Von den 2 Fällen von Embolie der interlobularen Aeste der *V. portae* zeigte der eine, in welchem die Embolie von einer Ligaturthrombose in den Venen des Magens und des Pankreas nach vor 2 Tagen ausgeführter Resection der Pars pylorica des Magens zu Stande gekommen war, zahlreiche, bis walnussgrosse, frische, anämische Infarcte mit Nekrose der Leberzellen und geringer entzündlicher Infiltration an der Peripherie vieler der Herde. In dem anderen Falle, in welchem die Embolie auf Thrombose in Venen des Dickdarmes bei *Dysenteria follicularis* zurückzuführen war, hatten die bis erbsengrossen, anämischen Infarcte länger bestanden, indem sich um die Nekroseherde bereits eine incapsulierende Schwiele nachweisen liess. Die Eklampsiefälle boten durchwegs den bekannten Befund herdweiser Nekrose und Blutung verbunden mit ausgedehnter Thrombose der interlobularen Aeste der *V. portae*. Die Genese aller dieser Infarcte ist darauf zurückzuführen, dass wahrscheinlich ganz regelmässig nach der Verlegung der interlobularen Aeste der *V. portae* die „inneren Pfortaderwurzeln“ nicht mehr vicariierend eintreten können und so bei der geringen Bedeutung der *Rami lobulares* der *A. hepatica* das Leberparenchym abstirbt. Wichtig ist die That- sache, dass in diesen Infarcten die Kerne des Binde-Gefäss- gewebes lange erhalten bleiben.

In dem Falle von Embolie des Stammes der *A. hepatica* war die *A. hepatica propria* nach Abgang der *A. coronaria ventriculi d.* durch einen von einer Endocarditis ad valvulam bicuspidalem abzuleitenden Pfropf vollständig verlegt worden, und hatte das zu einer Nekrose der ganzen Leber geführt. Der andere Fall arterieller Embolie zeigte zahlreichste, bis haselnussgrosse, theils anämische theils hämorrhagische Infarcte mit entzündlicher Infiltration an der Peripherie als Folge einer Embolie kleinerer Zweige der *A. hepatica* von einer Endocarditis aus. In beiden diesen Fällen waren die Kerne des Binde-Gefässgewebes fast durchwegs auch nekrotisch.

Aus diesen meinen Erfahrungen gelange ich zu folgenden

Schlüssen: 1. Bei Verschliessung grösserer Aeste der V. portae entstehen nur unter besonderen Verhältnissen die „atrophischen rothen Infarcte“. 2. Die Verschliessung der kleinsten interlobularen Aeste der V. portae zieht wahrscheinlich stets anämische oder hämorrhagische Infarcte nach sich. 3. Ganz ebensolche und nur durch die gleichzeitige Nekrose des Binde-Gefässgewebes verschiedene Infarcte bilden sich aus der Verlegung von Zweigen der A. hepatica. 4. Auf Verschliessung des Stammes der A. hepatica propria auch nach Abgang der A. coronaria ventriculi kann die Totalnekrose der Leber beim Menschen eintreten. (Die betreffende Publication erscheint in der Zeitschrift für Heilkunde.)

Jores: Ich habe die hämorrhagisch-atrophischen Infarcte der Leber vielfach untersucht und gefunden, dass mit gleichzeitiger Atrophie der Leberzellen eine Wucherung des interlobulären Bindegewebes eintritt. Das Bindegewebe ersetzt die Capillarwand und führt zur Bildung cavernöser Räume. Daraus habe ich die Vermuthung abgeleitet, dass die Cavernome der Leber aus den hämorrhagisch-atrophischen Infarcten hervorgehen möchten. Die genannten Verhältnisse habe ich allerdings hauptsächlich bei Rindslebern deutlich gesehen, beim Menschen waren sie weniger häufig zu beobachten.

Chiari: Meinerseits habe ich niemals Anhaltspunkte dafür zu gewinnen vermocht, dass aus den sogenannten „atrophischen rothen Infarcten“ der Leber Tumores cavernosi entstünden.

v. Recklinghausen veranlasst den Herrn Vortragenden zur Aeusserung darüber, ob neben der Verstopfung der Pfortader in den atrophischen Infarcten nicht auch eine Verstopfung der Vena hepatica zu finden war.

Die von Herrn v. Recklinghausen aufgeworfene Frage nach der Durchgängigkeit der Lebervene beantwortet Herr Chiari dahin, dass in den von ihm genauer untersuchten Fällen von sogenannten atrophischen rothen Infarcten der Leber die Vv. hepaticae stets durchgängig waren. Für ihre Entwicklung kommt demnach die Verstopfung der Vv. hepaticae nicht in Betracht.

Orth: Bei weiterer Untersuchung einer grösseren Zahl von Fällen bin ich nicht wieder einem Falle begegnet, bei dem, wie bei einem früher beschriebenen eine zellige Infiltration in der Umgebung vorhanden war, so dass ich also keine Anhaltspunkte für eine schwielige Umwandlung der hyperämischen Herde ge-

wonnen habe. In ätiologischer Beziehung habe ich schon früher dieselbe Anschauung geäußert (durch meinen Schüler Köhler), wie der Herr Vortragende.

Weiterhin möchte ich noch bemerken, dass bei den sogenannten Infarcten im Anschluss an Krebs oft auch Verschluss der Vena hepatica gefunden wird, so dass man in Zweifel sein kann, ob es sich um umschriebene gewöhnliche Stauungshyperämien, oder um eine Folge des Verschlusses von Pfortaderästen handelt. In den anderen Fällen sind die Venae hepaticae frei.

Herr Chiari-Prag:

b) Selbstständige Phlebitis obliterans der Hauptstämme der Venae hepaticae als Todesursache.

Die Literatur über Phlebitis obliterans der Hauptstämme der Vv. hepaticae ist bisher sehr klein. Es liegen nämlich nur vor die Mittheilungen von Budd, Cohn, Frerichs, Rosenblatt, Schüppel und Hainski. Pathogenetisch wurde die Phlebitis obliterans in den 2 Fällen von Frerichs und in dem Falle von Hainski auf eine Peritonitis chronica, in dem Falle von Rosenblatt auf eine fötale Cirrhosis hepatis bezogen. In dem Falle Budd's waren auch peritonitische Verwachsungen zugegen. In dem Falle von Cohn ist über die Pathogenese nichts gesagt. In dem Falle von Schüppel wurde die Entstehung der Phlebitis obliterans aus einer Thrombose angenommen. So entwickelte sich die Vorstellung, dass die Phlebitis obliterans der Hauptstämme der Vv. hepaticae regelmässig ein fortgeleiteter Process sei, entstanden durch das Uebergreifen einer Entzündung von der Umgebung her, und höchstens noch mit Rücksicht auf die Beobachtung Schüppel's auch die Entstehung dieser Phlebitis aus Thrombose zugegeben.

Meinerseits bin ich nun allerdings zu der Ueberzeugung gelangt, dass es auch eine ganz selbstständige Phlebitis obliterans in den Hauptstämmen der Vv. hepaticae giebt, die eine primäre Erkrankung derselben darstellt.

Der 1. Fall wurde im Jahre 1885 bei einer 28jähr. Frau gefunden, welche seit 12 Tagen über Schmerzen in der Leber- und Magengegend geklagt hatte, und bei der sich 14 Stunden vor dem Tode heftiges Erbrechen eingestellt hatte. Bei der Section, die von Hofrath v. Maschka gerichtlich vorgenommen wurde, fanden sich starker Hydrops ascites, Milztumor, hämorrhagische Erosionen im Magen und Duodenum und acutes Lungenödem. In der beträchtlich vergrösserten Leber bestand Stauungshyperämie und Extravasation von Blut. Ihr Peritonealüberzug war ganz zart. Die Vv. hepaticae erschienen durchwegs frisch thrombosirt. Ihre proximalen Endstücke waren durch starke Proliferation der Intima und auch der Adventitia hochgradig verengt. In diesem Falle, über den bereits v. Maschka in forensischer Hinsicht im Jahre 1885 berichtete, hatte augenscheinlich die im Anschlusse an die Verengerung der Hauptstämme der Vv. hepaticae in der letzten Zeit des Lebens entstandene Thrombose in den Vv. hepaticae zum Exitus letalis geführt. Die Phlebitis obliterans war ein ganz selbstständiger Process gewesen, der auch nicht mit einer vorausgegangenen Thrombose in Zusammenhang stand und hatte sich wahrscheinlich auf syphilitischer Basis entwickelt, wofür der histologische Bau der Gewebswucherung in der Venenwand und eine Narbe am äusseren Genitale sprach.

Der 2. Fall betraf eine 59jährige Frau, deren Leiche im Jahre 1893 secirt wurde. Einen Monat vor dem Tode war Anschwellung des Unterleibes und circa 2 Wochen später Anschwellung des linken Beines eingetreten. Bei der Section zeigten sich Hydrops ascites, Milztumor, hämorrhagische Infiltration der Wand des Dickdarmes, acutes Lungenödem, ein chronisches sacciformes Aneurysma in der hinteren Wand des linken Herzventrikels mit Obliteration des horizontalen Astes der A. coronaria cordis sin., M. Brightii chronicus und Thrombose der V. femoralis sin. Die etwas grössere Leber, deren Kapsel ganz zart war, bot das Bild exquisiter Stauungshyperämie. Der Stamm der V. portae, wie auch die meisten ihrer Aeste, ferner die Vv. hepaticae waren frischer thrombosirt. Die proximalen Endstücke der Hauptstämme der Vv. hepaticae waren vollkommen oblitterirt durch eine lediglich die Intima betreffende Wucherung, welche primär aufgetreten war und sich sicher nicht an eine vorausgegangene Thrombose angeschlossen hatte. Solange diese Obliteration allein bestanden hatte, war der Abschluss des Leber-venenblutes in die Hohlvenen durch collaterale Bahnen im Ligamentum teres, im Ligamentum hepato-gastricum und in den Befestigungsbändern der Leber denn doch noch vor sich gegangen. Als aber dann die Thrombose in den gesammten Lebervenen und in dem Systeme der V. portae sich hinzugesellte, kam es zur tödtlichen Circulationsstörung. Die Phlebitis obliterans der Hauptstämme der Vv. hepaticae war hier wohl zweifellos syphilitischen Ursprunges gewesen, da die gleichzeitige Obliteration der A. coronaria cordis sin. kaum eine andere Deutung zulies.

In dem 3. Falle handelte es sich um einen 29jährigen Mann, dessen Leiche im Jahre 1895 secirt wurde. Zwei Monate vor dem Tode waren Schmerzen in der Lebergegend und Anschwellung des Unterleibes eingetreten.

Die Section ergab Hydrops ascites, Milztumor, Hyperämie der Magen-Darmschleimhaut, acutes Lungenödem und hämorrhagische Infarcte in der linken Lunge. Die Leber, deren Kapsel ganz leichte Verdickungen zeigte, war etwas vergrössert und herdweise cyanotisch atrophisch, sowie von Blutextravasation durchsetzt. In diesen Herden waren die Vv. hepaticae einerseits durch Wandverdickung verengt und dabei thrombosirt, andererseits aber auch obliterirt. Die proximalen Endstücke der Vv. hepaticae waren theils vollständig obliterirt, theils durch Intimaverdickung stenosirt und frisch thrombosirt. Für eine Entstehung der Obliteration aus einer etwa voraus gegangenen Thrombose konnten auch hier keine Anhaltspunkte gefunden werden. Auch in diesem Falle hatte sich die Circulationsstörung gewiss allmählich entwickelt und war schliesslich durch hinzugetretene secundäre Thrombose zur Todesursache geworden. Bezüglich der Aetiologie der Phlebitis obliterans war hier die Angabe des Patienten wichtig, dass er eine Genitalinfection überstanden hatte, die er allerdings als gonorrhöisch und nicht als syphilitisch bezeichnete.

Auf Grund dieser 3 Fälle kann ich nicht umhin anzunehmen, dass in den Hauptstämmen der Vv. hepaticae eine ganz selbstständige Phlebitis obliterans vorkommt, die zum Exitus letalis führen kann und wahrscheinlich auf syphilitischer Basis entsteht. Sie dürfte in dieselbe Kategorie von Gefässerkrankungen gehören, wie die Heubner'sche Endarteriitis der Hirnarterien.

Herr Marchand: Vor einiger Zeit untersuchte ich die Organe eines fünfjährigen Kindes, welches sehr stark anämisch gewesen war und neben hochgradigem Ascites sehr starke Milzschwellung hatte. Der Tod war nach mehrfach wiederholten Magenblutungen erfolgt. Als Quelle der Blutungen fanden sich Varicen im unteren Theil des Oesophagus, ein bei einem so jungen Individuum gewiss seltener Befund.

Der nächstliegende Gedanke war, dass es sich um Cirrhose der Leber handelte; dies bestätigte sich aber nicht. Vielmehr war die Leber glatt, von gewöhnlicher Grösse, ihre Consistenz kaum vermehrt; das Parenchym blass, aber ohne erhebliche Veränderungen, namentlich auch frei von Stauung, sodass eine stärkere Affection der Venae hepaticae jedenfalls ausgeschlossen war. Dagegen schienen schon makroskopisch die Pfortaderäste in der Leber an vielen Durchschnitten der capsula Glissoni, (welche kaum vermehrt war) auffallend spärlich, und auch mikroskopisch fehlten an solchen Stellen grössere Pfortaderdurchschnitte, sodass ich den Eindruck erhielt, als ob ein grösserer Theil der Aeste einfach aufhörte. Ein deutliches Bild des Processes, welcher zu dieser Obliteration geführt

hatte, konnte ich allerdings nicht erhalten. — Auch anamnestisch war nicht festzustellen, ob Syphilis vorlag. Bemerkenswerth ist, dass die Arteria hepatica auffallend weit war, sodass sie allem Anschein nach zum Theil vicariirend für die Pfortader fungirt hatte.

Herr Chiari: Ungeachtet der Zweifel des Herrn Vorredners vermag ich mich der Auffassung nicht zu entschlagen, dass diese längs der Pfortaderäste verlaufende Affection auf syphilitischer Basis beruht habe. Gerade bei zweifelloser Syphilis werden derartige Obliterationen ab und zu beobachtet.

4. Herr Ponfick-Breslau.

Zur Lehre vom Myxoedem.

Seitdem die das Myxoedem charakterisirenden Symptome als innerlich verbunden herausgehoben und zu einem selbstständigen Krankheitsbilde vereinigt worden sind, hat es wahrlich dies- wie jenseits des Kanals an der Veröffentlichung einschlägiger Beobachtungen nicht gefehlt. Vor Allem gefesselt ward das Interesse der gesammten medicinischen Welt durch den Erfolg der therapeutischen Bemühungen, welche alsbald dagegen unternommen worden sind. Handelte es sich hierbei doch keineswegs bloss um die nächstliegende Frage nach dem Maasse der Heilbarkeit eines ebensowohl entstellenden, als schliesslich das Leben gefährdenden Leidens; sondern nicht minder um eine Fülle der interessantesten Probleme der Physiologie: um die weit tragende Frage der Beeinflussung trophischer und formativer Vorgänge im Körper seitens der „Secrete“ noch so entlegener Drüsen.

In diesem Sinne ward die Schilddrüsen-Behandlung des Myxoedems mit Recht Gegenstand der allgemeinsten Aufmerksamkeit: den Einen als Muster, den Anderen — kritischer Abwägenden — als Prüfstein dafür, in welchem Maasse gewisse allgemeine Ernährungsstörungen dadurch beeinflussbar seien, dass bestimmte im Organismus selber erzeugte Stoffwechsel-Producte dem Kreislauf künstlich einverleibt werden.

Dass eine solche Wechselwirkung in der That bestehe und sich unter Umständen so bedeutsam geltend mache, um das Leiden, sei es zu bessern, sei es für eine, wenigstens geraume Zeit zu heilen: dieser Ueberzeugung wird sich wohl niemand entziehen können, welcher die riesig angewachsene Casuistik mit unbefangenen prüfendem Auge verfolgt hat. Somit kann ebensowenig für den Pathologen, wie für den Therapeuten länger ein Zweifel daran obwalten, dass eine enge Beziehung zwischen den normalen Functionen der Thyreoidea und bestimmten Erscheinungen des Wachstums und der Ernährung zu den regelmässigen Functionen unseres Organismus gehört.

Allein so überzeugend die experimentell-physiologischen Indicien sein mögen, welche uns zu solcher Anschauung führen, so wird gewiss doch Niemand die bestärkende Rolle unterschätzen wollen, welche uns die noch durchschlagendere Beweiskraft anatomischer Thatsachen an die Hand zu geben im Stande ist.

Von derartigen Erwägungen geleitet, halte ich es für nicht überflüssig, über eine Beobachtung zu berichten, welche uns Vorgeschichte, Krankheit und Sections-Befund einer an typischem Myxoedem leidenden Frau in aller Vollständigkeit vor Augen führt¹⁾.

Ueberblickt man diejenigen Fälle, bei welchen eine Obduction überhaupt vorgenommen werden konnte, und bei welchen — was bekanntlich keineswegs immer geschehen — auch der Schilddrüse die gebührende Beachtung geschenkt worden ist, so kann man sich der Erkenntniss nicht verschliessen, dass wir nur über eine verhältnissmässig kleine Menge von Beweis-Material verfügen. Demgemäss kann es nicht Wunder nehmen, wenn sich so Mancher jetzt noch ausser Stande fühlt, die in jenen Einzelfällen festgestellte Verkleinerung, ja beinahe Vernichtung der Thyreoidea als einen vom Myxoedem unzertrennlichen Befund hinzunehmen. Noch weniger sind wir aber heute über Wesen und Ursprung desjenigen Vorganges unterrichtet, der in so räthselhafter Weise zu fast gänzlichem Schwunde eines Organes führt, welches wir bis dahin im Gegentheil immer nur zu Vergrösserungen, zu hyperplastischen Wucherungen umfangreichster Art disponirt gesehen hatten.

¹⁾ Für die gütige Ueberlassung der durch eingehende Berücksichtigung aller in Betracht kommenden Verhältnisse ungemein lehrreichen Krankengeschichte bin ich dem Director der hiesigen Medicin. Klinik, Herrn Geh. Rath Kast, zu besonderem Danke verbunden.

Der viel citirte Bericht der englischen Myxoedem-Kommission¹⁾ umfasst zwar 31 tödlich geendigte Fälle. Allein nur in 20 von diesen konnte eine eingehendere mikroskopische Untersuchung vorgenommen werden und ein vollständiger Sektionsbericht liegt sogar nur für 15 Fälle vor.

Beschränken wir uns auf diese 15 Fälle, in denen des Verhaltens der Schilddrüse ausdrücklich Erwähnung gethan wird, so wurde sie in sämtlichen verkleinert angetroffen, in 6 aber deutlich atrophisch. Bei den Patienten der ersteren Gruppe waren die Veränderungen in einem Lappen- oder Lappenbezirk stärker ausgeprägt als in dem anderen. Innerhalb der erkrankten Bezirke war das Gewebe von harter faserähnlicher Beschaffenheit, gelblich-weisser Färbung und die Schnittfläche liess die gewohnte körnige Beschaffenheit vermissen. Mikroskopisch ergab sich als Grund dieser Abweichungen eine Vermehrung und Verdichtung des faserigen Gerüsts unter Zugrundegehen der Follikel-Bestandtheile. Daneben legen die englischen Autoren grosses Gewicht auf eine Neubildung lymphatischen Gewebes.

In dem von Buchanan²⁾ beobachteten Falle waren beide Drüsenlappen auf die Hälfte verkleinert und in ein dichtfasriges, kernarmes Gewebe umgewandelt, in welches bald Herde von Rundzellen, bald Reste von Drüsensubstanz eingestreut waren. Ganz ähnlich lauten die Darstellungen der anderen Autoren. Prudden sah inmitten dieses verödeten Gewebes überdies eine kleine Cyste, deren Ursprung er auf Erweiterung einiger benachbarter Alveolen zurückführt.

Im Wesentlichen stehen damit auch die Angaben im Einklang, welche späterhin Hanau und neuerdings de Coulon³⁾ über das Verhalten der geschrumpften Thyreoidea mancher cretinistischer Individuen gemacht haben: hier fanden sie die verkleinerten Alveolen mit Zelltrümmern und colloider Substanz angefüllt. Daneben sollen da und dort kleine Herde jungen Schilddrüsengewebes eingelagert gewesen sein: eine Deutung, welche wir uns im Hinblick auf die Torpidität des ganzen Vorganges kaum ohne Weiteres aneignen dürften.

¹⁾ Report of a Committee of the clinical society of London, to investigate the subject of Myxoedema. Clinical society's transactions 1888.

²⁾ Case of Myxoedema with microscopic examination of the thyroid gland. Glasgow Medical journ. Nov. 1892.

³⁾ Virchow's Archiv, Bd. 147, S. 53.

Die wenigen Sections-Ergebnisse in Bezug auf Myxoedem, welche seitdem in Deutschland bekannt geworden sind, stimmen mit den soeben geschilderten zwar insofern überein, als sie ebenfalls auf einen äusserst langsam verlaufenden Process innerhalb der Schilddrüse hinweisen. Während entzündliche Erscheinungen dabei nur in schwachem Maasse zur Geltung gelangen, überwiegen Atrophie und Verdichtung. Selbst dann, wenn die Thyreoidea ausnahmsweise an Umfang zugenommen hatte, war die Follikelsubstanz nichts destoweniger in weiter Ausdehnung zu Grunde gegangen und der vermehrte Umfang des Organs lediglich durch Zunahme werthlosen Zwischengewebes hervorgerufen.

Trotz alledem sind die Zweifel nicht nur an der Bedeutung, sondern sogar an der Beständigkeit solcher Befunde noch immer keineswegs gehoben, und es ist das wohl verständlich, wenn man die Mangelhaftigkeit unserer physiologischen Kenntnisse über die Rolle der Schilddrüse im allgemeinen Haushalte in Betracht zieht. Meines Erachtens muss daher jeder weitere Beitrag willkommen sein, welcher im Verfolge des eingeschlagenen Forschungsweges dazu dienen kann, in der zwischen den Experimentatoren ungelösten Streitfrage¹⁾ gemäss dem Berufe der pathologischen Anatomie das Gewicht empirischer Thatsachen wirken zu lassen.

A n a m n e s e.

Leider weiss die jetzt 40jährige Frau weder über den Beginn ihrer Krankheit, noch über deren Entstehungsweise irgend Bestimmteres zu berichten. Soviel scheint indess nach den Mittheilungen des sie auf dem Lande behandelnden Arztes sicher zu sein, dass die ersten Anzeichen der jetzt so auffälligen Entstellung mindestens schon vor etwa 8 Monaten hervorgetreten sind. Die Veränderung der Hautbeschaffenheit dagegen, hauptsächlich aber das Ausfallen der Kopfhaare, hat sich bereits früher kundgegeben: obwohl sie sonst wenig auf sich zu achten gewohnt zu sein scheint, sind diese Erscheinungen seit mehr als einem Jahre von ihr wahrgenommen worden.

S t a t u s p r a e s e n s.

Wuchs: Ziemlich kleine, untersetzte Frau mit schlechter Körperhaltung: sie geht, steht, sitzt stark nach vorn in sich zu-

¹⁾ Hermann Munk: Zur Lehre von der Schilddrüse. Virchows Arch. Bd. 150. S. 271.

sammengekrümmt. Thorax sehr tief, von ausgesprochen emphysematösem Habitus; Intercostalräume breit. Von der Rückenseite her fällt eine starke Krümmung des Dorsaltheils der Wirbelsäule auf, während im Lendentheile Lordose besteht. Ausserdem ist im mittleren Brusttheil eine leichte Scoliose mit der Convexität nach links unverkennbar; jedoch übersteigt die Abweichung der processus spinosi von der Mittellinie nicht 3 cm. Der Knochenbau ist im übrigen derb.

Der Gesamteindruck der Patientin ist ein für Myxoedem typischer. Die Gedunsenheit des Gesichtes äussert sich vor Allem in einer Verbreiterung der Nase, besonders der Nasenwurzel und des Nasenrückens, sowie in einer Verdickung der Lippen, von denen die breite und wulstige Unterlippe in unverhältnismässigem Grade hervortritt. Weiterhin ist die Mundspalte sehr lang, die Backenknochen treten abnorm stark hervor. In dem durchweg starren Gesichte fehlt jede Mimik; dagegen ist ihm dauernd ein hypochondrisch-schmerzlicher Zug eigen. Die oedemartige Auftreibung giebt sich an den unteren Augenlidern und nach abwärts von diesen ungemein lebhaft kund. Indess sind auch die oberen erheblich mitbetheiligt. Hier bleiben nach längerem Fingerdruck kurze Zeit bestehende Dellen zurück, eine Erscheinung, welche es sonst nirgends hervorzubringen gelingt. Die Nasolabialfalte ist nur ganz schwach angedeutet. Die äusserst blassen wachsbleich aussehenden Ohrmuscheln, welche etwas weiter vom Kopfe abstehen als normal, sind deutlich verdickt und starrer als gewöhnlich.

Der Haarbestand ist seit etwa einem Jahr ein äusserst geringfügiger geworden: das dunkelblonde, ziemlich feine Haar, deckt nur noch in ganz dünnen Strähnen die hinteren Partien des Scheitels. Daneben besteht Seborrhoea capitis. Die Behaarung der Achselhöhle und des Mons Veneris bleibt nicht hinter der Norm zurück. Hingegen ist die Lanugo-Entwicklung ganz auffallend gering.

Die Haut ist im allgemeinen äusserst trocken und spröde, glänzt deutlich und zeigt an vielen Stellen leichte kleienförmige Abschuppung, nirgends wird eine Absonderung von Schweiss beobachtet. Die Haut ist ferner überall leicht faltbar und bleibt am ausgeprägtesten an den Oberarmen und Oberschenkeln sowie den proximalen Bezirken des Unterarms und Unterschenkels, sobald man sie in Falten legt, längere Zeit gefaltet stehen; diese

Falten sind fein, nicht massig. An den Extremitäten mangelt der Panniculus adiposus fast durchaus. Die Farbe der Haut ist schmutzig graugelb, nur Oberarm und Oberschenkel machen hiervon eine Ausnahme und zeichnen sich durch einen reinen, leicht gelblich-weiss gefärbten Ton aus. Das Gesicht hat ebenfalls eine leicht gelbliche Färbung, obwohl keine Spur von Gelbsucht vorhanden ist. Bloss die Wangen, welche mehrere kleinste Gefäss-Ectasieen aufweisen, sind meist etwas bläulich-roth angehaucht. Nirgends am Körper lassen sich Spuren von Akne oder Furunkeln noch von Pityriasis entdecken. Eine ganz eigenartige Sonderstellung nimmt die Bedeckung der Hände und Füße ein, einschliesslich des untersten Drittels der Vorderarme und Unterschenkel: Hände wie Füße sind nämlich, wie das die schon draussen angefertigten Photographieen denn auch treffend veranschaulichen, tatzenförmig gestaltet, die Finger klobig; sämtliche Bestandtheile entschieden massiger, als es dem Gesamtwuchs der Patientin entspricht. Das Knochengerüst scheint hieran jedoch am wenigsten betheiligt zu sein; vielmehr sind es auch hier wesentlich die Haut und das Unterhautzellgewebe, auf deren Verdickung jene Zunahme des Umfanges beruht. Bemerkenswerth ist die Thatsache, dass in diesem Gebiete die Haut fast durchgehends livide-bläulich verfärbt ist, in doppelt hohem Grade, wenn die Patientin irgendwie der Kälte ausgesetzt wird. Dabei ist die Haut rissig und zwar so, dass die Furchen und Spalten durchweg den normalen Hautfalten entsprechen. In und neben den tieferen dieser Risse zeigen sich mehrfach die Folgewirkungen leichter Infectionen. An der Volarseite, hauptsächlich der Hände erreicht die Verdickung der Haut solche Grade, dass sie eine clavusartige Beschaffenheit gewinnt. Allein auch am Rücken der Hände, besonders der Finger ist sie so beträchtlich, dass die Epidermis vielfach in lamellöser Abhebung begriffen ist.

Unter der Haut des Rückens und der Seitentheile des linken Daumens, woselbst die Epidermis im Bereich zweier etwa 2 cm im Durchmesser haltender Stellen abgehoben ist, besteht eine geringe Ansammlung von Eiter. Jedoch lässt sich weder ein Uebergreifen auf die Lymphgefässe noch Lymphdrüsen feststellen. An den Füßen sind es besonders die Fersen, an welchen sich tiefe bis ins Corium reichende Einrisse kundgeben, die der Patientin ziemliche Schmerzen verursachen. Alle diese Rhagaden heilen jedoch unter einem Ver-

bande mit essigsaurer Thonerde in 1—2 Tagen ab, allerdings um an anderen Stellen alsbald neue ähnlicher Art sichtbar werden zu lassen.

Die dem Auge zugänglichen Schleimhäute verrathen keinen besonders hohen Grad von Blutarmuth.

Die Sensibilität ist überall für sämtliche Empfindungsqualitäten unversehrt. Nur betreffs der Hände und Füße lauten die Angaben der Patientin ungenauer, wie denn ihr Intelligenzgrad dazu zwingt, derartige Untersuchungen mehrfach zu wiederholen, um eines zuverlässigen Ergebnisses sicher zu sein.

Die Motilität der im allgemeinen dürftigen Muskulatur ist ebenfalls unversehrt. Jedoch werden alle Arm-, besonders aber die Hand- und Fingerbewegungen ungeschickt ausgeführt. Die electriche Erregbarkeit ist nicht verändert.

Reflexe: Die Sehnenreflexe, insbesondere der Patellarreflex sind zwar vorhanden, indessen nur schwach; beim Kitzeln der Fusssohle lässt sich eine Reaction nur andeutungsweise erkennen.

Das Sensorium der Patientin ist völlig frei, hingegen ist die physische Thätigkeit der Patientin zweifellos wesentlich herabgesetzt. Auf solche Fragen, welche die Gegenwart oder jüngste Vergangenheit zum Gegenstande haben, antwortet sie ziemlich rasch; über ältere Geschehnisse dagegen lässt sich niemals etwas von ihr erfahren. So gelingt es z. B. trotz vielfacher Versuche nie, von ihr herauszubringen, wann die von ihr vorliegende, ältere Photographie ungefähr angefertigt worden sei. Bezeichnend ist auch, dass sie bei ihren Erwiderungen stets an das nämliche Factum eines Dienstverhältnisses in Berlin anknüpft, dessen Zeitpunkt sie übrigens ebenfalls nicht mehr zu bestimmen vermag, und dass sie sich — freilich stets erfolglos — bemüht, von jenem Zeitpunkte ab zu rechnen.

Das Schreiben vollzieht sich sehr ungeschickt und schwerfällig. Was Rechnen betrifft, so weiss sie Addieren, Subtrahiren und Multipliciren ziemlich schnell auszuführen.

Trotz all ihrer Unbeholfenheit besteht eine Art motorischen Dranges: Patientin muss immer beschäftigt sein, sei es mit Stricken, Aufwaschen u. s. w., sei es, was ihr am liebsten ist, mit grober Arbeit. Dabei ist sie mit ihren Leistungen dauernd unzufrieden und klagt darüber, dass sie im Vergleich hierzu viel zu gut zu essen bekomme: „Das verdiene ich nicht.“

Der Schlaf ist meist sehr gut, obwohl sie Abends und Nachts von hallucinatorischen Vorstellungen heimgesucht wird. Sie versichert, Musik zu hören, alles Mögliche erlebt zu haben; eben das, was sie im Leben gesehen, ziehe nun in lauter neuen Bildern an ihr vorüber. Dazwischen kehrt immer von Neuem der Ausdruck wieder: „Ich weiss Alles, Herr Doctor, und höre Alles, was Sie zu mir sprechen.“

Ihr Wesen trägt den Character völliger Harmlosigkeit an sich; jedoch kann sie, zumal in der ersten Zeit, ihre Scheu vor den übrigen Patientinnen nicht überwinden, indem sie fürchtet wegen ihres abstossenden Aeusseren verlacht zu werden.

Im Bereich der Gehirnnerven ist ausser der oben berichteten Steifheit nichts Pathologisches wahrzunehmen. Der Facialis functionirt in allen seinen Aesten normal.

Augen: Bewegungen frei; Pupillen mittelweit, gleich, reagiren sowohl accomodatorisch, wie reflectorisch rasch. Bindehäute leicht geröthet infolge eines geringen chronischen Catarrhs. Die Sclerae rein weiss. Augenhintergrund ziemlich blass; Papille normal. — Trotz ziemlicher Weitsichtigkeit sieht Patientin gut. Die leicht vorragenden Bulbi haben einen etwas blöden Ausdruck.

Zunge: zeigt normale Beschaffenheit und wird gerade herausgestreckt.

Kehlkopf: Schleimhaut blass, deutlich anämisch. Die wahren Stimmbänder sind zart und functioniren normal. Die Stimme ist zwar monoton, giebt jedoch ohne Schwierigkeit an. Die Sprache geht langsam und ohne Zögern vor sich, bietet indess ausser etwas näseldem Klang keine Abnormität.

Hals: Im Einklange mit der unverhältnismässig starken Abmagerung des Halses treten die Kopfnicker auf beiden Seiten strangförmig hervor. Auch Kehlkopf und Luftröhre sind aussergewöhnlich deutlich sichtbar. Bei dem Versuch die Schilddrüse abzutasten, lässt sich nicht das Geringste von ihr entdecken; vielmehr stösst der palpirende Finger überall direct auf die Trachealringe.

Thoraxbau: siehe oben. Mammae stark atrophisch.

Lungen: Sie zeigen einen ziemlich hohen Grad von Emphysem und eine dadurch bedingte Hinausrückung ihrer Grenzen bei Verminderung ihrer Verschieblichkeit; nur ganz selten werden daneben gröbere bronchitische Geräusche wahrgenommen. Es besteht weder Husten, noch Auswurf.

Herz bietet abgesehen von der starken Ueberlagerung durch die Lungen durchaus normale Verhältnisse dar.

Puls von normaler Frequenz, klein, wenig voll, ziemlich weich. Nirgends ausgesprochene Spuren von Arteriosclerose.

Blut: Haemoglobin: 65. Rothe Blutkörperchen: 3,700,000 bis 4,200,000.

Weder Micro- noch Poikilocyten. Leucocyten: 3,800 bis 4,200. In dem Verhältnisse der einzelnen Leucocyten-Formen zu einander hat eine Verschiebung nicht statt gefunden. Auch die Beschaffenheit sowohl der grossen und kleinen Lymphocyten, wie der polynucleären weicht nicht von dem gewohnten Bilde ab. Trotz Anfertigung von 20 Präparaten gelingt es weder eosinophile Zellen, noch kernhaltige rothe Blutkörperchen anzutreffen. Frisch entnommen zeigt das Blut normale Geldrollenbildung.

Abdomen ziemlich schlaff, leicht bis zu der Wirbelsäule eindrückbar. Nirgends besteht eine abnorme Resistenz oder Druckempfindlichkeit. Auch lässt sich hier ebenso wie am ganzen übrigen Körper eine Vergrösserung der Lymphdrüsen nicht nachweisen.

Leber überschreitet nur in der Mittellinie den Rippenbogen, indem ihr Rand fast 2 Finger breit unterhalb des processus ensiformis fühlbar ist.

Milz: nicht palpabel; auch nach dem Ergebnisse der Percussion nicht vergrössert.

Magen: Nach Aufblähung mit Kohlensäure steht die grosse Curvatur 1 Fingerbreite oberhalb des Nabels und ist das Organ weder in seiner Form noch Grösse wesentlich verändert. Das Probefrühstück liefert nach 1 Stunde nur etwa 20 cbcm:

+ Lakmus	+ wenig Hefe
+ Congo	— Sarcine
+ Günsburg	+ Wenig Stärke
— (?) Milchsäure	

Gesamttacidität 62 pCt.

Der Appetit ist sehr gut: die Patientin isst reichlich. Der Stuhlgang ist meist angehalten, an sich jedoch normal. Motorische Kraft des Magens gut. Resorptionsfähigkeit (Jodkalium) gut. Rosafärbung nach 17“, Blaufärbung nach 20“.

Genitalien: Die ziemlich atrophische Gebärmutter ist retroflectirt, lässt sich aber leicht umlagern. Beide Eierstöcke sind als reichlich bohnen-grosse Körper fühlbar. Auch die Tuben sind palpabel. Sonst ausser geringer Leukorrhoe nichts Abnormes.

Mastdarm: o. B.

Urin: Die Menge schwankt zwischen 800 und 2000. Specif. Gewicht meist hoch: 1008—1017. Reaction sauer. Die Flüssigkeit ist klar, frei von Sediment, die Nubecula mässig. Sie enthält weder Eiweiss, noch Zucker, noch Indoxyl; dagegen Spuren von Urobilin. Die Chloride sind nicht verändert.

Krankheitsverlauf.

8. März. Nach mehrmonatlichem ungestörtem Aufenthalt in der Klinik bemerkt Patientin heute auf der linken Seite der Nase einen kleinen

Furunkel. Im Anschluss daran entwickelt sich eine ganz bedeutende Schwellung des linken Augenlides, so dass das linke Auge ganz **ver-**schwollen ist. Von hier aus pflanzt sich ein entzündliches Oedem in **fast** gleich hohem Grade auf den benachbarten Theil des Gesichtes fort. **Drüsen** nicht geschwollen.

10. März: Die Anschwellung ist beträchtlich zurückgegangen, nur die Verengung der linken Lidspalte durch das Oedem dauert noch fort. Kein Fieber.

15. März: Von den vielfachen Rhagaden aus, welche Patientin an Händen und Füßen trägt, gehen fort und fort leicht Infectionen der Nachbarschaft aus. Um deren Ausbreitung zu begegnen, werden ihre Hände und Füße die Nacht über stets in feuchte Verbände von essigsaurer Thonerde gelegt. Das Verhalten des Gesichts hat sich etwas gebessert.

22. März Morgens: 38,5°. Während an der rechten Hand gestern Abend noch keinerlei Entzündungs-Erscheinungen zu sehen gewesen, (weshalb dieses Glied auch nicht eingepackt worden war), zeigte sich heute früh der kleine Finger in hohem Maasse, fast auf das Doppelte des normalen Umfanges angeschwollen. Daneben besteht Röthung und Hitze und an der Dorsalseite der zweiten Phalanx nimmt man unter der in grösserer Ausdehnung abgehobenen Epidermis eine kleine Eiteransammlung wahr. Von hier aus setzt sich die Schwellung in abnehmendem Maasse auf den Handrücken fort. Oberhalb des letzteren erstreckt sich eine typische Lymphangiitis an der Ulnarseite des Unterarms in Form eines Doppelstranges verlaufend, welche sich auf den Oberarm bis zu einer unter dem Ansatz des Musculus latissimus dorsi liegenden haselnussgrossen Lymphdrüse fortsetzt, deren Berührung schon empfindlich ist. Trotz dieser Zeichen einer weiten Ausbreitung der Infection ist das Kraftgefühl nur wenig gemindert.

Nach Eröffnung der Eiterblase wird der kleine Finger mit Jodoformgaze verbunden und die ganze Extremität in Tücher, die in essigsaurer Tonerde getaucht sind, eingehüllt.

24. März: Morgens 37,4°, Puls 120. Da die Schmerzhaftigkeit am Rücken des 5. Fingers zugenommen hat und die Entzündung in eine Phlegmone überzugehen droht, wird Patientin auf die chirurgische Klinik verlegt, wo sämtliche soeben am rechten Arm geschilderten Befunde bestätigt werden.

25. März: Temperatur 37,2, Puls 116. Alsbald wird hier am Rücken des 5. Fingers und die rechte Hand ein ausgedehnter Einschnitt vorgenommen. Hierbei entleert sich jedoch kein Eiter, sondern aus dem sulzigen Unterhautbindegewebe lediglich seröse Flüssigkeit.

27. März: Morgens 37,6, Puls 116. Die Schwellung hat sich auf den Vorderarm fortgesetzt.

29. März: Temp. 38,5, Puls 124. Auch am Vorderarm werden mehrere Incisionen gemacht: hierbei entleert sich aus den sulzig infiltrirten Schichten nicht nur des Unterhautzellgewebes, sondern auch der Muskulatur viel seröse Flüssigkeit. Eiterpunkte werden dagegen nur vereinzelt und stets nur in

sehr beschränktem Umfange wahrgenommen. Aus den Wunden des 5. Fingers und der Hand entleert sich dünnflüssiger Eiter.

31. März: Temp. 39,0, Puls 116. Da heute der ganze Oberarm unförmig angeschwollen ist, werden auch hier mehrere Einschnitte gemacht mit dem nämlichen Befunde in der Tiefe, wie vorgestern am Vorderarm. Der Harn dauernd frei von abnormen Beimengungen. Eine Trübung des Sensoriums ist unverkennbar.

2. April: Temp. 37,1, Puls 96. Die Schwellung des Arms ist im Abnehmen begriffen, während sich aus den zahlreichen Wunden reichliche Mengen einer dünnen, mehr und mehr eitrigen Flüssigkeit entleeren. Sensorium klarer.

5. April: Temp. 38,9, Puls 80. Durch einen Schüttelfrost eingeleitet und durch Schmerzen neben dem linken Kniegelenk angekündigt, giebt sich an der lateralen Seite des linken Oberschenkels eine Anschwellung kund, beim Einschneiden auf welche sich wiederum kein Eiter, sondern nur serofibrinöse Flüssigkeit ergiesst. Sensorium getrübt.

6. April: Temp. 39,6, Puls 92. Die Schwellung und die Schmerzhaftigkeit am linken Oberschenkel steigert sich zusehends und dazu gesellen sich die gleichen Erscheinungen an der linken grossen Schamlippe. Die Benommenheit dauert fort.

7. April: Temp. 39,6, Puls 80; der örtliche Befund wie gestern. Die Schwäche und Apathie haben zugenommen. Patientin ist nicht zu bewegen, etwas zu geniessen.

8. April: 1 Uhr nachts: Exitus letalis.

Die chirurgische Diagnose lautete: Myxoedem. Phlegmone dorsi manus dextrae et antibrachii. Sepsis.

Die am 9. April vorgenommene
Obduction

lieferte folgendes Ergebniss:

Anatomische Diagnose: Myxoedem. Hochgradiger Schwund der Schilddrüse.

Phlegmone des rechten 5. Fingers, des Handrückens und Vorderarms. Frische rechtsseitige Pleuritis fibrino-purulenta. Frische Endocarditis am Aortenostium. Frische Milzschwellung. Abscess am linken Oberschenkel. Allgemeine Sepsis.

Erweiterung der rechten, Hypertrophie beider Herzkammern. Fettdurchwachsung des Myocards. Mässiges Emphysem des Oberlappens, Cyanose des Unterlappens beider Lungen. Fettige Entartung der Leber. Narbe im Magen. Endometritis proliferans bei Retroflexio.

Aeusseres: Kleine, gracil gebaute weibliche Leiche in vorgerücktem Abmagerungszustande. Knochenbau im Ganzen derb.

Musculatur schwächlich und von blass-röthlicher Färbung. Fettgewebe fast völlig geschwunden. Hautfarbe im Allgemeinen blass-gelblich.

Von dem ursprünglichen Haarwuchs sind nur noch auf dem Scheitel spärliche Reste vorhanden. Am Vorderhaupte dagegen ist die Behaarung vollständig geschwunden; im Bereich dieser entblössten Bezirke ist die Haut unverhältnismässig trocken und mit zahlreichen Schuppen bedeckt. In der Wangengegend und im Gesichte, sowie am Halse ist die Haut ebenfalls übermässig verdickt. Im Oberkiefer fehlen sämtliche Zähne, sei es gänzlich, sei es so, dass nur noch kleine schwärzlich gefärbte Stummel übrig sind; auch am Unterkiefer sind nur noch die Schneide- und der rechte Eckzahn vorhanden, während vom linken nur noch ein schwärzlicher Stumpf sichtbar ist. Die sichtbaren Schleimhäute sind blass.

Hals sehr schlank, die Schilddrüse trotzdem durchaus nicht zu fühlen. — Am Halse und an der Vorderwand des Brustkorbes ist die Haut sehr trocken, starr und in sehr ausgedehnter Abschuppung begriffen.

Beide Mammae in hohem Maasse geschwunden; Abdomen eingesunken, schlaff.

Die ganze rechte obere Extremität ist stark angeschwollen. An der Ulnarseite der Ellenbogenbeuge beginnt ein etwa 5 cm langer, die Streckseite entlang ziehender Einschnitt; ihm folgt weiter nach abwärts eine zweite etwa ebenso lange und auf dem Handrücken eine etwa 10 cm lange Schnittwunde. Letztere reicht bis an die Strecksehnen und lässt in ihrem Grunde deren röthlichgelbe, etwas schmutzig gefärbte Muskelbäuche erkennen. An allen Wunden ist die Unterhaut- und subfasciale Schicht verbreitert durch Anhäufung reichlicher gelb-grünlicher Flüssigkeit von sulzigem Aussehen. An der lateralen Seite des linken Oberschenkels bemerkt man eine oberhalb des Gelenks beginnende 6 cm lange Schnittwunde, deren Böschungen eine ähnliche sulzige Beschaffenheit wie dort und deren durch den Vastus externus gebildeter Grund ein trübes Aussehen darbietet. Beide grosse Schamlippen sind bläulich roth, stark verdickt und derb anzufühlen.

Bei Eröffnung des Brustkorbes sinken die Lungen nur mässig zurück; der mediane Rand ihrer Oberlappen verläuft etwa 1 cm lateralwärts von der Mittellinie. Während die linke Lunge im Pleuraraum frei beweglich ist, zeigt sich die rechte durch eine Reihe von Pseudoligamenten an der Spitze fixirt. Im unteren Theil des rechten Cavum pleurae ist eine trübe gelbe Flüssigkeit in Menge von etwa 20 ccm angesammelt. Die Pleura

pulmonalis des Unterlappens ist mit locker anhaftenden grau-gelben Auflagerungen bedeckt, welche auf dem costalea Blatte eine etwas grössere Ausdehnung und Mächtigkeit erreicht haben.

Das Herz liegt in grösserer Ausdehnung frei, als normal und erweist sich nach Zurückschlagung der Lungen auch als absolut vergrössert.

Der Herzbeutel enthält eine etwas vermehrte Menge einer leicht flockig getrübten Flüssigkeit. Das Herz selbst ist vergrössert, das Pericardium viscerales lebhaft injicirt. Fettbewachsung mässig. Die Wand des rechten, deutlich erweiterten Ventrikels zeigt sich jedoch bis auf die Trabekel hinab mit Fett durchwachsen; auch ist das bis 0,9 cm dicke Myocard durchweg stark gelblich verfärbt und schlaff anzufühlen. Die Wand des kaum erweiterten linken Ventrikels ist noch beträchtlicher verdickt bis zu 2 $\frac{1}{2}$ cm. Hier besteht jedoch weder eine so sinnfällige Verfärbung, noch Brüchigkeit wie rechts. Während der Klappenapparat rechts und am linken venösen Ostium ganz normal ist, entdeckt man an den Aortenklappen, deren freie Ränder in der Mitte leichte faserige Verdickungen besitzen, eine ganze Reihe zarter, röthlicher Auflagerungen offenbar ganz frischen Ursprungs.

Die Aorta durchweg mittlerer Weite und ihre Wand von normaler Dicke; die Intima unversehrt.

Lungen. Die linke von mittlerer Grösse, ist im Oberlappen stärker gebläht und der Luftgehalt vermehrt. Unterlappen sichtlich derber, besitzt erhöhten Blut- und Feuchtigkeitsgehalt, ist indes überall lufthaltig. Schleimhaut der Bronchien etwas blass. Die rechte Lunge bietet im Wesentlichen das gleiche Verhalten dar, abgesehen von den oben schon erwähnten Veränderungen des pleuralen Ueberzuges.

Halsorgane. Nach Entfernung der Sterno-hyoidei und Sterno-thyreoidi überzeugt man sich, dass die Schilddrüse bis auf einen ganz unscheinbaren Rest fehlt, und zwar ist der Schwund links noch weiter vorgeschritten als rechts. Bei genauer Präparation ergibt sich, dass vom medianen, dem sonstigen Isthmus nächst gelegenen Abschnitt des rechten Lappens ein schmaler und dünner Fortsatz von 2,8 cm Länge, jedoch bloss 0,3 cm Breite und Dicke abgeht, welcher nach oben bis fast an das Zungenbein reicht. Der Ueberrest der Drüse hat rechts eine Länge von 3,1 cm eine Breite von 2,1 cm, der linke eine Höhe von 2,7 cm, eine Breite von 1,9 cm. Die Dicke ist bei beiden wesentlich voneinander verschieden: nämlich links bis zur Unfindbarkeit gering, rechts hingegen beträgt der Tiefendurchmesser immer noch 0,4—1,0 cm. Diese erhebliche Ungleichheit erklärt sich daraus, dass die Vorderfläche des rechten Lappens von der Mittellinie aus in ganz allmählicher, aber vergleichsweise bedeutender Neigung nach rechts hin ansteigt. Im Gegensatze hierzu ist der lobus sinister gleichmässig glatt und stellt im wahren

Sinnes des Wortes einen flachen Lappen dar, indem sein Tiefendurchmesser 0,2—0,4 cm nirgends überschreitet: seine Substanz ist äusserst welk und schlaff. Die Commissur ist als solche nicht zu erkennen, vielmehr geht der lobus sinister, ohne an Höhe abzunehmen, unmittelbar in den dexter über. Nach Auslösung des ganzen solcher Gestalt verkümmerten Organes, stellt sich heraus, dass sein Gewicht nicht mehr als 4,05 gr beträgt. Auf dem Durchschnitte zeigt sein Gewebe ein graugelbes, auffallend gleichartiges Aussehen und lässt von dem ursprünglichen Follicularbau kaum noch etwas wiedererkennen. Nur in einem beschränkten Bezirke des lobus dexter lässt sich insofern noch eine, übrigens sehr verschwommene Andeutung davon erkennen, als eine ganz feine Körnung wahrgenommen werden kann. Die zuführenden Gefässe sind unverhältnismässig fein und äusserst zartwandig jedoch völlig gangbar. Nur beim Abgang aus der Carotis ist das Caliber der art. thyreoidea dextra vergleichsweise weiter.

In das Cavum pharyngo-nasale ragen die unteren Muscheln als kolbige Anschwellung herein. Nach deren Herausnahme lässt sich feststellen, dass die Substanz der unteren Muscheln in ihrer ganzen Ausdehnung, am stärksten nach aussen und medianwärts, cyanotisch und stark gewulstet ist. Auf dem Durchschnitte giebt sich eine deutlich cavernöse Beschaffenheit der Schleimhaut und des stratum submucosum kund. Im Gegensatz hierzu ist die mucosa der übrigen Muscheln und der übrigen Nasenschleimhaut durchweg blass; ebenso ist die des Rachens, des Kehlkopfs und der Luftröhre eher anämisch.

Bei Eröffnung der Bauchhöhle sieht man das dünne fettarme Netz die mässig gefüllten Dünndarmschlingen überdecken. Ein rechts gelegener Zipfel des omentum ist an die hintere Fläche des Gebärmutterkörpers da angeheftet, wo die Tuba dextra in ihn einmündet. Uterus etwas vergrössert, leicht nach hinten geknickt. Das Bauchfell überall normal, nur auf der convexen Fläche der Milz entdeckt man einige flockige Auflagerungen, welche sich beim Spülen mit Wasser leicht lösen. Stand des Zwerchfells: beiderseits am unteren Rande der vierten Rippe.

Milz: 11,5 cm lang, 8 cm breit, 3,5 cm dick, dunkelbläulich roth, sehr weich, Kapsel mit mehreren losen Auflagerungen von graugelber Farbe bedeckt. Auf der Schnittfläche sieht man die sehr lockere Pulpa stark hervorstechen. Follikel verschwommen, Trabekel zart und nur schwach hervortretend.

Beide Nebennieren: o. Bes.

Beide Nieren deutlich vergrössert: 11,5 cm lang, 4,5 cm breit, 2,5 cm dick, von ziemlich derber Consistenz, Kapsel leicht abziehbar, Oberfläche glatt, graugelb, ebenso wie die Schnittflächen von mässigem Blutgehalt. Hier zeigt

sich das Parenchym in der Rinde eher graugelb als normal, auch die Pyramiden blasser. Malpighische Körperchen wenig deutlich, anscheinend nicht vergrössert. Ureteren und Harnblase normal.

Der Magen ist mittelweit und mit etwas grünlicher Flüssigkeit gefüllt. Etwa in der Mitte der vorderen Wand bemerkt man nahe der kleinen Curvatur eine flache, strahlige Narbe.

Der Darm lässt in seinem ganzen Verlaufe nichts Abnormes wahrnehmen, nur um die Analöffnung herum bemerkt man eine Reihe erweiterter Venen mit dunkelblaurothem, theils prallem. theils flüssigem Inhalte.

Leber eher etwas verkleinert, schon von aussen leichte Muscatnuss-Zeichnung verrathend. Auf der wenig blutreichen Schnittfläche, lassen sich die einzelnen Läppchen ziemlich scharf unterscheiden; die Peripherie der Acini ist bis etwa zum Drittel des Durchmessers von einer graugelblichen Zone eingenommen, während die centralen Bezirke schwach geröthet sind.

Geschlechtsorgane: Die bereits unter der Rubrik: „Aeusseres“ geschilderte blauröthliche Verfärbung der Labien setzt sich bis weit in die vagina hinein fort; dagegen bleibt das an jenen beobachtete Oedem auf sie beschränkt.

Gebärmutter: 11 cm lang, 6,5 cm breit. Die Portio vaginalis ist sehr hypertrophisch, ebenso in geringerem Maasse der Halstheil, in welchem die plicae palmatae ungewöhnlich stark ausgeprägt sind. Das Endometrium ist durchweg in eine sulzige Gewebsschicht von etwa $\frac{1}{2}$ cm Dicke umgewandelt und an der Hinterwand überdies sehr lebhaft injicirt. Während der linke Eierstock kaum den mittleren Umfang erreicht, ist der rechte vergrössert und enthält mehrere corpora rubra.

Schädelhöhle: Die harte Hirnhaut und die Sinus ohne Abnormität. Die Pia mater ist leicht verdickt und enthält in ihren unteren Schichten eine leicht vermehrte Menge klarer gelber Flüssigkeit. Der Füllungsgrad der Gefässe ist ein mittlerer. Ventrikel von normaler Weite. An der Hirnsubstanz lässt sich nirgends etwas Abnormes entdecken.

Die Hypophysis ist in allen Durchmessern, besonders in Länge und Breite vergrössert; ihr Gewicht beträgt 1,8 gr., ihre Länge beträgt 0,9—1,2 cm, grösste Breite 1,5—1,7 cm; Höhe 0,9—1,0 cm. Der drüsige Antheil ist stärker gewölbt, vorquellend und befindet sich gegenüber dem nervösen in noch gesteigertem Uebergewicht. Seine Substanz ist gleichmässig grauröthlich, etwas verwaschen, ohne im übrigen eine sonderliche Abweichung gegen das gewohnte Bild wahrnehmen zu lassen.

Mikroskopische Untersuchung.

Die Prüfung des Herzmuskels ergibt die Anwesenheit einer leichten, aber ganz diffusen fettigen Entartung seiner Primitivbündel.

Die Untersuchung der Nieren lässt sowohl in der Rinde, wie im Mark einen ziemlich hohen Grad fettiger Entartung erkennen. Daneben trifft man im unteren Theil der tubuli contorti eine gewisse Zahl hyaliner Cylinder. Ebenso ist der Raum zwischen den Glomerulus-Schlingen und der Bowman'schen Kapsel mehrfach von einer eigenthümlichen gallertigen Ansammlung

in Kugelschalen-Form erfüllt. In einzelnen vasa afferentia und einzelnen der davon versorgten Glomerulus-Capillaren liegen bald grössere sehr dichte, bald kleinere sehr lockere Mikroccocccen-Haufen. Eine Mitbetheiligung des interstitiellen Gewebes lässt sich nirgends feststellen.

In zahlreichen Gefässen der Rinde der Nebenniere begegnet man der gleichen bis zur losen Verstopfung sich steigernder Ansammlung von Mikroccocccen-Haufen. Meist giebt sich zwar in deren unmittelbarer Nachbarschaft keine Reaction im Gewebe kund. Wohl aber fallen da und dort Inseln einer kleinzelligen Infiltration auf, allerdings, ohne dass gerade im Bereich dieser Herde ähnliche Embolien aufgewiesen und damit ein ursächlicher Zusammenhang der beiden Erscheinungen ausser Zweifel gestellt werden könnte.

Die mikroskopische Prüfung der Schilddrüse lehrt, dass sich hier ungewöhnlich tiefgreifende Veränderungen vollzogen haben. Die entnommenen Stückchen wurden zuerst in Müller'scher Flüssigkeit, dann in Alkohol gehärtet, demnächst in Celloidin eingebettet und sodann theils mit Hämatoxylin-Eosin, theils nach van Gieson gefärbt. Die auf diese Art hergestellten Schnitte verriethen auf weite Strecken so wenig von dem gewohnten Bau der Schilddrüse, dass ich zunächst stutzig wurde: denn leicht hätte man glauben können, irgend welches andere Organ vor sich zu haben. In solchem Maasse schien das Substrat auf den ersten Blick lediglich aus Fasergewebe zusammengesetzt zu sein.

Beschaffenheit und Anordnung des letzteren bieten allerdings recht beträchtliche Verschiedenheiten dar. Bald ist es erstaunlich locker, — da nämlich, wo verhältnismässig breite Balken welliger Faserzüge von langen und schmalen, parallel angeordneten Spalträumen unterbrochen werden. Bald verschmächtigen sich diese Lücken immer mehr, und je dichter nun die Balken zusammenrücken, je enger sie sich weiterhin in einander verfilzen, desto grösser wird die Aehnlichkeit mit beliebigem Narbengewebe. Denn nur selten wird hier eine parallele Streifung und ein auf grössere Strecken gleichmässiges Nebeneinanderliegen der Bündel beobachtet. Vielmehr überwiegt fast allenthalben eine, wenngleich regellose, doch so innige Durchflechtung der sich kreuzenden Faserzüge, dass das Produkt am zutreffendsten mit Narbengewebe zu vergleichen ist. Diese Parallele schliesst freilich nicht aus, dass die Faserzüge eine ziemlich grosse, natürlich mannigfach wechselnde Menge länglicher und spindelförmiger Zellen beherbergen, deren grosse Kerne sich mit Farbstoffen lebhaft imprägniren. Alles in Allem zeigt sich die zuletzt geschilderte Beschaffenheit bei Weitem vorherrschend.

Beide Gebiete, noch mehr aber die soeben characterisirten dichtesten und starrsten sind an mittleren und capillaren Blutgefäßen erstaunlich arm, und selbst soweit solche vorhanden sind, verrathen sie ihre pathologische Natur sowohl durch die Enge ihres Lumens, als auch durch die Dicke ihrer Wandung. Nicht selten sind sie überdies von einem bald dunkleren dichten, bald helleren losen Hofe kleiner Rundzellen begleitet oder umsäumt; ja zuweilen so ganz darin versteckt, dass sie nur bei stärkerer Vergrößerung, und sogar dann nur mit Mühe daraus entwirrt zu werden vermögen. Diese mitunter recht ansehnlichen Herdekleinzelliger Infiltration tauchen zwar nur in erheblichen Abständen aus dem blasserem Einerlei der derben Faser-masse empor, in welche sie inselartig eingestreut sind; indess beanspruchen sie insofern doppelt unsere Aufmerksamkeit, als sie neben vergleichsweise reichlicheren Blutgefäßen nicht selten auch noch einige geschlossene Zellhaufen eigenthümlicher Art umschliessen. Meist sind letztere von der kleinzelligen Infiltration halb verhüllt; trotzdem fehlt es bei einiger Ausdauer im Suchen nicht an geeigneten Stellen, um sich über ihre Gestalt und ihre Beziehungen zum Grundgewebe eine ausreichende Vorstellung zu verschaffen. Nach dem Ergebniss solchen Bemühens unterliegt es keinem Zweifel, dass die fraglichen Zellhaufen nichts anderes sind, als die allerdings gründlich entarteten Ueberreste einstiger Drüsenfollikel. Davon zeugt ungeachtet ihres zuweilen verschwindend geringen Durchmessers (0,01—0,02 mm. gegenüber dem normalen Durchschnitte von 0,08 mm.), der Kleinheit der sie mehr erfüllenden, als auskleidenden Epithelien die Thatsache, dass einige von ihnen eine ausgeprägte homogene Umhüllungsschicht, die verbreiterte und glasig umgewandelte Tunica propria erkennen lassen. Hierzu kommt, dass andere — allerdings noch seltener — im Centrum einen Colloïdklumpen umschliessen, welcher durch den charakteristischen Epithelsaum umgrenzt wird.

Die Gestalt der so verkleinerten Follikel ist theils kuglig, theils kurz elliptisch, seltener birnförmig oder in anderer Weise verzerrt. Vereinzelt sind sie auch wurmartig gekrümmt, während ich verzweigten Formen nirgends begegnet bin. Durchmustert man jetzt auch die weiten, scheinbar ganz monotonen Strecken narbenähnlichen Fasergewebes nochmals genauer, so mag es auch darin hier oder dort gelingen, ebensolche Trümmer der einstigen Follikel aufzuspüren. Allein hier sind sie nicht nur durch

noch viel weitere Spatien getrennt, welche nur negative Ergebnisse liefern, sondern auch jeder für sich ist so unscheinbar und so sehr von dem Follikeltypus abgewichen, dass es nicht Wunder nehmen kann, wenn über ihre Drüsennatur Zweifel rege werden. So paradox es klingen mag, so entspricht es deshalb nicht weniger der Wirklichkeit, dass sie zeitweise sogar mit kleineren Blutgefässen verwechselt werden können. Denn da letztere, offenbar neugebildet, keinen ausgeprägten Charakter an sich tragen, sondern zum Theil bloss zellreiche Schläuche darstellen, so ist es wohl einleuchtend, dass eine Entscheidung voreilig sein würde, bevor die Anlegung von Serienschnitten erfolgt ist, welche ja die cylindrische Gestalt der Blutgefässe ans Licht bringen muss.

Im Gegensatze zu den oben geschilderten, inselartigen Herden, welche durch das Nebeneinander geschrumpfter Follikel und ansehnlicher kleinzelliger Infiltration, sowie durch vergleichsweise reichlichen Gehalt an Blutgefässen ausgezeichnet sind, ist es bemerkenswerth, dass diejenigen geschrumpften Follikel, welche innerhalb der starren Fasermasse, gleichwie längst vergessen, hie und da eingestreut sind, jede Spur sowohl von kleinzelliger Infiltration, wie von Gefässen in ihrer näheren wie weiteren Umgebung vermissen lassen. Diesem Umstande ist es wohl hauptsächlich zuzuschreiben, dass durch die Anwesenheit so winziger verirrter Reste die Gleichmässigkeit des Gesamtbildes der Fasermasse nicht im geringsten beeinflusst wird.

Alles in Allem handelt es sich somit theils um Verödung, theils Vernichtung der drüsigen Bestandtheile der Thyreoidea, deren Gesamtmasse jetzt freilich auf 4 gr. herabgesunken ist. Und zwar muss diese Atrophie in dem weit überwiegenden Gebiete als durchaus abgelaufen und wahrscheinlich schon längere Zeit stabil betrachtet werden.

Nur von den verhältnissmässig wenigen und an Umfang unbedeutenden Bezirken, welche, wie wir sahen, noch einige Vascularisation und Zeichen schwach entzündlicher Vorgänge aufweisen, lässt sich allenfalls behaupten, dass hier der Process noch in einem wenngleich langsamen Fortschreiten begriffen sei, während der Untergang der specifischen Bestandtheile seinen Abschluss noch nicht erreicht habe. Unbedingt möchte ich zwar meinerseits einer solchen Deutung nicht beipflichten. Es sei nur an die wohlbekannte Erfahrung erinnert, dass sich im Narbengewebe ebenso gut wie in adhäsiven Schwarten u. Aehn. innerhalb der fasrigen Grundlage

mitunter noch Jahre, nachdem der einstige Entzündungsreiz abgeklungen ist, inselartig eingestreute Rundzellen-Anhäufungen neben den Gefässen oder sogar unabhängig von solchen beobachten lassen.

Aber selbst zugegeben, dass hier noch ein schwacher Wiederschein jener Entzündung zu erkennen sei, welche vor geraumer Zeit die Schilddrüse heimgesucht hat: vom physiologischen Standpunkte aus wird das wenig verschlagen. Hier wie dort sind die Drüsenbestandtheile fast ganz untergegangen, höchstens noch in verirrten Ueberbleibseln wiederzufinden, deren missgestalteter und entarteter Zustand keinen Zweifel darüber lässt, dass sie ihre normale Leistungsfähigkeit längst eingebüsst.

Alle Vermuthungen freilich, die man in Bezug auf die Natur desjenigen Processes aufwerfen mag, welcher das Organ damals befallen, würden eben wegen dieser Vorgerücktheit des Stadiums nur in der Luft stehen. Unbefangene Ueberlegung muss uns vielmehr sagen, dass wir zu einer klaren Würdigung seines Wesens erst dann zu gelangen vermögen, wenn uns der Zufall einmal die weitzurückliegenden Vorstufen dieser eigenartigen Atrophie in die Hände spielt.

Unbeschadet dessen möchte ich keinesfalls unterlassen, die Beschreibung überraschender Befunde hier anzureihen, welche ich an den mittleren Aesten der Arteria thyreoidea, noch vor deren Eintritt in die Drüsensubstanz, beobachtet habe. Denn unter allen Umständen sind sie auffällig genug, um unsere Aufmerksamkeit ernstlich zu fesseln. Vielleicht aber sind sie sogar geeignet, den innerhalb der Drüse sich abspielenden Vernichtungsprocess aufzuhellen, über dessen tiefere Ursachen wir bisher ja so gänzlich im Dunklen geblieben sind.

An den in Rede stehenden arteriellen Zweigen, deren Durchmesser zwischen $\frac{1}{2}$ —2 mm. schwankt, sind schon bei schwacher Vergrößerung beträchtliche Abweichungen wahrzunehmen; und zwar concentriren sich diese auf die Adventitia, ohne aber das aussen daran anstossende Gewebe, sowie die inneren Gefässschichten ganz unbetheiligt zu lassen. In der peripheren Zone der Adventitia nämlich stösst man auf beträchtliche Ansammlungen frischer, allen Anzeichen nach noch kaum veränderter rother Blutkörperchen. Mitunter werden diese Haufen einzig und allein von letzteren gebildet, und erscheinen irgendwelche pigmentöse Ablagerungen erst in einiger Entfernung davon. Vielfach aber sind die Ergüsse farbiger Blutkörperchen

mit solchen goldbraunen Niederschlägen unmittelbar verbunden oder wenigstens von einzelnen derartigen Körnern und Schollen umgeben. Die Mehrzahl dieser Pigment-Granula sind amorphe Körner und Klumpen von sehr wechselndem Kaliber und unregelmässiger Form, welche frei im Gewebe liegen. Manche davon stellen sich aber als Einschlüsse grosser vielgestaltiger Entzündungszellen dar, welche letztere somit als Pigment-Körnchenzellen zu bezeichnen sind. Auch über die Grenzen der eigentlichen Adventitia hinaus lassen sich derartige goldbraune Klumpen, sowie vereinzelt die gleichen Körnchen enthaltende Entzündungszellen noch weithin verfolgen. Theils begleiten sie hier die vasa vasorum in einigermaassen continuirlichen Zügen. Theils erfüllen sie das ursprünglich lockere, jetzt krankhaft verdichtete Stützgewebe zwar regelloser, aber kaum minder reichlich, mannigfach zwischen die zahlreichen Venen und Nerven eingestreut.

Dass sich in diesen, sei es loseren, sei es festeren, bindegewebigen Substraten, sobald sie der Sitz einer haemorrhagischen Infiltration geworden sind, die Erscheinungen einer mit Zellenvermehrung verbundenen Entzündung entwickeln, wird gewiss niemanden Wunder nehmen. Und zwar sprechen alle Zeichen dafür, dass diese schon vor geraumer Zeit zum Abschluss gediehen sei. Denn die entweder spindelförmige oder noch verächtigere Gestalt jener neuen Zellen, ihr inselartiges, und in concentrischen Ringen fast nur noch die Capillaren umsäumendes Auftreten: Alles das deutet unverkennbar darauf hin, dass sie ihren Ursprung einem längst schon abgelaufenen Entzündungsprocesse verdanken.

Während beide Arten von Pigmentkörnchen, die extracellulär gelegenen, wie die an Körnchenzellen gebundenen in der ganzen Ausdehnung der verbreiterten und diffus verdichteten Adventitia sowohl erhebliche Dimensionen erreichen, als auch eng bei einander liegen, nehmen sie gegen die Muskularis hin ziemlich unvermittelt ab und sind in deren äusserer longitudinaler Schicht erheblich sparsamer, in deren innerer circulärer vollends nur ganz vereinzelt anzutreffen.

Daneben sind die Muskelfasern der Ringfaserschicht der Sitz einer, wenngleich ziemlich ausgedehnten, so doch wenig intensiven Ablagerung feinsten brauner Pigmentkörnchen, welche sich auf Zusatz von Salzsäure und Ferrocyankalium zwar ebenso lebhaft

blaugrün färben, wie die Gesammtheit der extra- und intracellulären Granula, denen wir bisher begegnet sind. Wohl aber unterscheiden sich erstere von letzteren leicht durch die ausserordentliche Feinheit und die weit grössere Gleichmässigkeit der Körnung, den geringeren Glanz und eine matter braune Färbung.

Schreitet man von der Media zur Intima vor, so lässt sich bloss behaupten, dass diese eine allgemeine Verbreiterung mässigen Grades erfahren habe. Allein im Gegensatze zu den so häufigen endarteriitischen Processen verschiedener Art, welche sich, wie bekannt, in den tieferen Gewebslagen der Intima abspielen, sind diese letzteren hier ganz normal. Statt dessen breitet sich über die flachen hügligen Erhebungen der Elastica, die vielen zwischen belegenen Vertiefungen erfüllend, eine zarte Faserlage von ziemlich bedeutender Mächtigkeit. Ueberdies ist die gewohnte wellige Begrenzung der Innenschicht hier so stark ausgeprägt oder vielmehr gesteigert, die Elastica zugleich so verbreitert und von so starrem Glanze, dass deren innere Contur am Treffendsten mit einer faltenreichen Halskrause zu vergleichen ist. Indem aber jene offenbar neu gebildete Faserlage, ohne Rücksicht auf die zahlreichen Erhebungen und Einsenkungen der Elastica, darüber hinstreicht, bewirkt sie eine fast vollständige Ausgleichung der sonst so charakteristischen Unebenheiten. Die innerste Schicht der Wand erinnert nunmehr lebhaft an ein von einem Bande umschnürtes und gewaltsam eingeengtes Rohr.

Nach Lage der Verhältnisse wird man nicht umhin können, das in Rede stehende Stratum als ein Product der endothelialen Auskleidung des Arterienrohres aufzufassen: analog den Wucherungsvorgängen, die man im Gefolge von Thrombose und anderen vielleicht gewaltsameren Ereignissen beobachtet, welche den zarten Ueberzug der Innenfläche schädigen. Allerdings habe ich hier die Gefäss-Lichtungen, ungeachtet eifrigen Suchens nach irgend welchen Verlegungen, überall offen gefunden. Insbesondere muss ich, gestützt auf das Fehlen jeder Spur von Gerinnungs-Producten, nachdrücklich hervorheben, dass weder Thatsachen, noch auch nur Wahrscheinlichkeitsgründe dafür sprechen, die Ursache jener Wucherungsschicht in vorausgegangenen Thrombosen — etwa embolischer Natur — zu suchen.

Ebenso wenig aber steht die geschilderte Anomalie der Intima-Auflagerung, wie bereits betont, mit einer Endarteriitis deformans

im Zusammenhange. Denn in vollstem Einklang mit der normalen Beschaffenheit der Aorta und ihrer Hauptäste gewahrt man hier ebensowenig eine Spur der bekannten plattenförmigen oder höckrigen Erhebungen, nirgends sei es kalkige, sei es atheromatöse Umwandlungen. Ob das in Rede stehende zartfasrige Stratum nicht vielmehr in ursächliche Beziehung zu den, wie wir sahen, mehrfach wiederkehrenden blutigen Ergiessungen in die Adventitia und dem sich hier anschliessenden Zustande langwieriger Entzündung des lockeren, das Gefässrohr umhüllenden Gewebes zu bringen sei: diese Frage wage ich heute noch nicht, bejahend zu beantworten.

Wohl aber verdient die Thatsache so eigenartiger, zugleich Adventitia, Media und Intima treffender Störungen unsere vollste Beachtung. Denn offenbar handelt es sich um eine in dieser Weise und in solcher Verbindung bisher sonst kaum gekannte Form arterieller Erkrankung, deren entscheidendes Merkmal in dem wiederholten Austritte von Blut in die Adventitia und die peripher daran anstossenden Schichten gegeben ist. Von der mehrfachen Wiederkehr derartiger Haemorrhagieen zeugt vollwichtig der Umstand, dass die Extravasations-Producte, welche jene Bindegewebslagen erfüllen, ebensowohl fast unversehrte, als auch regressiv aufs äusserste veränderte Blutbestandtheile umfassen, und dass gerade die pigmentösen Residuen darin überwiegen.

Welche Tragweite freilich dieser „Paraarteriitis haemorrhagica recidiva“ zuzuschreiben sei, die — nach meinen histologischen Erfahrungen wenigstens — als ein ungewöhnliches Ereigniss zu bezeichnen und nicht minder aetiologisch durchaus dunkel ist, in welchem Maasse ferner wir berechtigt seien, sie in ursächlichen Zusammenhang mit der an und für sich schon räthselhaften Atrophie des Schilddrüsengewebes zu bringen: diese und all die anderen Fragen, die sich uns im Hinblick auf ein so tief greifendes Zugrundegehen der Thyreoidea aufdrängen, sind jetzt noch nicht spruchreif. Heute wollen wir uns damit bescheiden, von dem Zusammentreffen jenes Schwundes der Schilddrüse mit einer ausgebreiteten Erkrankung der zuführenden Arterien mit allem Nachdrucke Vermerk zu nehmen. Hierneben müssen wir allerdings danach trachten, uns in jedem neu sich darbietenden Falle Gewähr für die Regelmässigkeit der in Frage stehenden Coïncidenz zu verschaffen.

Die mikroskopische Untersuchung der Hypophysis ergibt Folgendes: Nach Behandlung in Müller'scher Flüssigkeit wird eine frontale Scheibe des Organs in absolutem Alkohol gehärtet und in Celloidin eingebettet, darauf theils mit Haematoxylin-Eosin, theils nach van Gieson gefärbt. In den so gewonnenen Frontalschnitten fällt zunächst die allgemein lebhafte Füllung der Blutgefässe auf, von denen einzelne zum Zeichen der allgemeinen Sepsis von Haufen dicht gedrängter Strepto- und Staphylococcen erfüllt sind.

Was die Follikel betrifft, so ist deren Umfang und Durchmesser von bemerkenswerther Ungleichheit. Besonders in der peripheren Zone begegnet man verhältnissmässig vielen kuglig oder breit-elliptisch gestalteten Alveolen. Hierzu gesellen sich da und dort birnenförmige, dreieckige oder pyramidenförmige. Gerade in diesen umfänglichsten zeigt sowohl die epitheliale Auskleidung, wie der Inhalt der Follikel schwer wiegende Abweichungen. Der sonst aus bloss einer Lage bestehende Zellsaum ist nämlich nicht selten mehrfach geschichtet, zuweilen in solchem Maasse, dass keine freie Lichtung übrig zu bleiben, auch das Centrum von den gleichen würfelförmigen Elementen gänzlich ausgefüllt zu sein scheint. Ausserdem fällt an manchen Follikeln der Umstand auf, dass der sie auskleidende Zellsaum nicht wie gewöhnlich aus einer continuirlichen Reihe kubischer Zellen zusammengesetzt ist, sondern dass zwischen den gewohnten Formen viel längere, mit halbkugligen oder kolbigen Auswüchsen versehene unregelmässig weit in das Lumen hineinragen.

Mögen sich nun die Follikel in Bezug auf ihre Form und die Beschaffenheit der sie auskleidenden Zellen auf die eine oder die andere Art verhalten: stets kann man einzelne Epithelien bemerken, die in ihrer medianen Zone unförmliche Klumpen einer colloïd aussehenden Masse umschliessen, welche sich in der gleichen Weise färbt, wie benachbarte, zweifellos colloïde Schollen im Lumen der Follikel. In anderen Drüsenschläuchen vollends, die allerdings nur sehr vereinzelt angetroffen werden, ist eine ganze Reihe, ja ein continuirlicher Saum von Epithelien in die gleiche glasige Masse umgewandelt. Auch hier besteht die äussere (gegen den Rand gerichtete) Hälfte eines gewissen Bruchtheils der Zellen noch aus feinkörnigem Protoplasma, während der mediane Bezirk von Colloïdsubstanz eingenommen wird. Besonderes Interesse erweckt hier die

Thatsache, dass zwischen diesen beiden, so verschiedenartigen Substanzen der Kern vielfach sichtbar geblieben ist, ja normale Färbungskraft bewahrt hat. Andere benachbarte Zellen, welche ebenfalls colloïd umgewandelt sind, lassen hingegen den Kern bloss noch undeutlich wahrnehmen. Bei anderen endlich ist er nur noch ganz verschwommen zu erkennen oder überhaupt nicht mehr zu unterscheiden.

Beachtenswerth ist, dass sich gerade in diesen, anscheinend am schwersten degenerirten Follikeln das Lumen meist frei von colloïder Ablagerung erweist. Jedoch darf diese Thatsache nicht etwa als bedingungslose Regel betrachtet werden; denn es fehlt durchaus nicht an Beispielen, wo das Innere einer Alveole, welche wenigstens von einzelnen in colloïder Metamorphose begriffenen Epithelien ausgekleidet ist, einen oder mehrere Klumpen von sogar recht beträchtlichem Umfang umschliesst. Alles in Allem begegnet man letzteren in so erstaunlicher Häufigkeit, dass in den peripheren Schichten wenigstens kaum ein Gesichtsfeld zum Vorschein kommt, wo nicht einer oder mehrere Follikel davon erfüllt wären. Auch ihr Umfang ist ungewöhnlich gross, die Gestalt der kleineren zwar elliptisch oder keulenförmig und schlanker; daneben trifft man aber auch ziemlich viele mittel- und übergrosse von sehr plumpem, kugligem oder würfelförmigem Aussehen. In der Regel liegen sie der sei es ein-, sei es mehrschichtigen Epithellage so dicht an, dass kaum mehr der geringste Spalt zwischen beiden wahrgenommen werden kann. Hinsichtlich ihrer Färbbarkeit verdient hervorgehoben zu werden, dass die weit überwiegende Zahl einen ungewöhnlich dunklen, schmutzig-bordeauxfarbenen Ton angenommen hat, im Gegensatz zu der zart bläulichen Tinction derjenigen Colloïdsubstanz, welche man in den erweiterten Hohlräumen der „Grenzschicht“ anzutreffen pflegt.

Obwohl ich dem Inhalt der Blutgefässe zumal in der unmittelbaren Nachbarschaft colloïdhaltiger Follikel immer wieder mein besonderes Augenmerk zugewandt habe, ist es mir doch nirgends gelungen, eine Spur der gleichen Colloïdsubstanz darin zu entdecken.

Fassen wir alle soeben kennen gelernten Erscheinungen zusammen, so haben wir es zunächst mit vermehrter Blutfülle einer da und dort von Bacterien-Embolieen heimgesuchten Hypophysis zu thun. Neben diesen offenbar sei es der allerletzten Zeit der

Krankheit angehörigen, sei es postmortalen Veränderungen handelt es sich weiterhin um die Ansammlung von Colloid theils in der freien Lichtung der Follikel, theils in einer gewissen Zahl der diese auskleidenden Epithelien. Die Lebenskraft der letzteren ist von dieser Umwandlung entweder unberührt geblieben, insoweit als die Hauptmasse des Protoplasma's und vor Allem der Kern sich behauptet hat, oder sie sind in der colloiden Metamorphose mehr und mehr aufgegangen bis zum Schrumpfen des Kerns und dessen allmähligem Zugrundegehen.

An den übrigen Organen ergaben sich auch bei mikroskopischer Untersuchung keine wesentlichen Abweichungen.

E p i c r i s e.

Ueerblicken wir nunmehr zusammenfassend vorstehenden Krankheitsverlauf nebst Sectionsbefund, so kann es keinem Zweifel unterliegen, dass wir es mit einem typischen Fall eines sich allmählich entwickelnden und schrittweise steigernden Myxoedems zu thun haben.

Während aber sonst entweder die Zunahme der Kachexie oder irgendwelche intercurrente innere Erkrankung die tödtliche Wendung herbeizuführen pflegt, bildeten hier den Anlass zum lethalen Ausgang Veränderungen, welche in engem Zusammenhange mit der tatzenartigen Anschwellung der Hände und Füße stehen, also wenngleich nur indirect dem Grundleiden selber entspringen. Die Unförmlichkeit jener Extremitätentheile hatte nämlich einen so hohen Grad erreicht, dass zwischen den einzelnen Erhebungen der Haut zuerst tiefe Rhagaden, allmählich auch intertrigoartige Excoriationen entstanden waren. Indem diese in der Tiefe verborgenen und an sich unscheinbaren Wunden auf nicht genügend aufgeklärte Weise einer Infection mit Streptococcen anheimfielen, konnte es an dem rechten kleinen Finger zu einer Eiterung kommen, welche alsbald auf den Handrücken übergreifend den Charakter einer schweren Phlegmone annahm. Weiterhin verbreitete sich diese innerhalb weniger Tage auf den Vorderarm, ohne dass es trotz mehrfacher Einschnitte gelungen wäre, sie genügend zu beherrschen.

Nur allzurasch gesellen sich Zeichen allgemeiner Sepsis hinzu: Pleura und Endocard werden in Mitleidenschaft gezogen; Milzschwellung und zahlreiche bakterielle Embolien legen ebenso, wie

die in den letzten Tagen beobachtete Steigerung des Fiebers von **der** allgemeinen Verunreinigung des Blutes Zeugniß ab. Kurz, **die** Ursache des Todes beruht auf acuter Sepsis, welche aus einer **dem** Grundleiden aufgepfropften Infection erwachsen ist und somit **in** letzter Hand abermals auf jenes zurückleitet.

Was nun die Myxoedem-Erkrankung selber anbelangt, so darf ich nach der grossen Zahl einschlägiger Erfahrungen, welche bisher vorliegen, der allgemeinen Zustimmung wohl sicher sein, wenn ich ausser den Veränderungen der Haut dem in der Thyreoidea erhobenen Befunde die wesentlichste Bedeutung beimesse. Er charakterisirt sich als ein so vollständiger Schwund ihrer specifischen Parenchym-Bestandtheile, wie wir es bei irgend welcher Drüse sonst kaum tiefgreifender zu sehen vermöchten. Auf weite Strecken fast gänzlichcs Zugrundegehen der Follikel; nur vereinzeltes Zurückbleiben rudimentärer, zugleich mit Colloïd ausgefüllter Alveolenreste. Daneben besteht eine gewaltige Zunahme und Verdichtung des bindegewebigen Gerüsts, welches auch durch seine Armuth an Blutgefässen sowohl die Intensität, wie das zeitlich weite Zurückliegen jenes interstitiellen Processes verräth, der mit dem Untergange fast sämmtlicher Alveolen geendet hat.

Alle diese Abweichungen vereinigen sich zu einem Bilde, welches lebhaft an die Endstadien der entzündlich-degenerativen Vorgänge erinnert, denen wir an Niere, Leber u. s. w. so häufig begegnen.

Allerdings ist uns bei der Thyreoidea Wesen und Ursprung der zu solchem Ausgange führenden Störungen durchaus unklar. Auch für die sonst landläufigsten Anlässe, ich meine infectiöse oder traumatische Momente, fehlt hier, so scheint es, jeder Anhalt. Nur die Vermuthung wird man im Hinblick auf die diffuse Art des zum Schwunde führenden Processes hegen dürfen, dass er auf einer allgemeinen, durch den Blutstrom hereingetragenen Schädlichkeit beruhen müsse. Dass letztere freilich mikro-parasitärer Natur sei, für eine derartige Annahme lassen sich weder positive, auf irgendwelche bacterielle Invasion hinweisende Befunde beibringen, noch besitzt sie auch nur Wahrscheinlichkeit, wenn man die geringe Zahl und die Unscheinbarkeit der kleinen Rundzellenherde in Betracht zieht, welche das bindegewebige Stroma da und dort beherbergt.

Nächst der Thyreoidea lenkt die Hypophysis unser Augenmerk

auf sich; denn trotz des bescheidenen Umfanges dieses Organes und der nicht unerheblichen Schwankungen, welche seine Dimensionen schon normaler Weise darbieten, lässt es sich im vorliegenden Falle doch kaum bestreiten, dass sein Kaliber als ein pathologisch vergrössertes zu bezeichnen sei. Als erschwerendes Moment kommt hierzu jedoch die Thatsache, dass einmal eine beträchtliche Menge seiner Follikel an Umfang eine ansehnliche Zunahme der Durchmesser erfahren hat, und dass ferner in deren Lumen auffallend oft bald kleinere, bald erstaunlich grosse Colloidklumpen enthalten sind. Welcher Auffassung immer man in Bezug auf die physiologische oder pathologische Rolle der colloiden Substanz in dem Haushalte von Schilddrüse und Hypophysis huldigen mag: darüber dürfte allgemeines Einverständniss herrschen, dass ein so reichliches Vorkommen so grober Klumpen und Schollen, wie sie bei unserer Patientin anzutreffen sind, als etwas entschieden Krankhaftes aufgefasst werden müsse. Gestützt auf das Ergebniss der Durchmusterung der Hypophysis bei mehreren Hundert an den verschiedensten Krankheiten verstorbener Patienten aus sämtlichen Lebensaltern darf ich wenigstens behaupten, dass colloide Ansammlungen, abgesehen von der Grenzschicht zwischen drüsigem und nervösem Antheil des Organs, normaler Weise immer nur in vereinzelter Follikeln und jeweils in Gestalt kleiner Klumpen nachzuweisen sind. Dass vollends die die Alveolen auskleidenden Epithelien selber sei es theilweise, sei es durchweg in Colloid umgewandelt sind, habe ich meinerseits bisher bei keinem anderen Patienten in solchem Maasse beobachtet.

Angesichts des unbestreitbar gänzlichen Darniederliegens der Function der Thyreoidea unserer Kranken wird man sich daher der Auffassung nur schwer ent schlagen können, dass deren Hypophysis hier Anzeichen darbiete für eine ersatzweise Uebernahme eines Umwandlungsvorganges, welcher in erster Linie der Schilddrüse eigenthümlich ist. Der Hypophysis selber ist die nämliche Metamorphose zwar nicht absolut fremd; allein sie bewegt sich bei ihr doch fast ausnahmslos innerhalb enger Grenzen und lässt unter gewöhnlichen Umständen das Protoplasma der Follikelzellen selber keinesfalls als davon ergriffen erscheinen.

Nehmen wir nun die allgemeine Volumenzunahme des drüsigen Abschnittes des Hirnanhanges zusammen mit den Zeichen

weit gediehener colloïder Umwandlungen von Follikelzellen und -Inhalt, so müssen wir zu dem Schlusse gelangen, dass das genannte Organ Anläufe zu einer vicariirenden Thätigkeit gemacht habe. Ein solches Resultat liefert offenbar eine interessante Bestätigung — soweit ich sehen kann die erste der menschlichen Pathologie entstammende — für eine Ansicht, welche zwar vor Jahren Rogowitsch¹⁾ schon ausgesprochen hat, jedoch auf Grund so wenig gesicherter Experimental-Ergebnisse, dass sie spätere Forscher sich nur unter mancherlei Vorbehalten angeeignet haben.

¹⁾ Veränderungen der Hypophyse nach Entfernung der Schilddrüse. Zieglers Beiträge Bd. IV, 1888.

II.

Sitzung der Deutschen Pathologischen Gesellschaft.

Dienstag, den 20. September, Vormittags 9 Uhr.

Stellvertretender Vorsitzender: Herr v. Recklinghausen.

1. Herr Jores-Bonn:

Ueber die Beziehungen primärer subduraler Blutungen zur Pachymeningitis haemorrhagica.

Die Lehre von der Pachymeningitis haemorrhagica kann zwar als eine in ihren Grundzügen fest begründete angesehen werden, es würde aber nicht schwer fallen, an der Hand der Literatur nachzuweisen, dass in Bezug auf einige Einzelheiten noch keine völlige Uebereinstimmung erzielt ist. Auch scheint mir die Darstellung des Krankheitsverlaufes, wie sie manche und gerade die neuesten Lehrbücher der pathologischen Anatomie darbieten, nicht alle bei dieser Erkrankung in Betracht kommenden Momente genügend zu berücksichtigen.

Virchow¹⁾ hatte seiner Zeit die Ansicht zu bekämpfen, dass die Haematome aus einer primären Blutung hervorgingen, und er betonte das secundäre Auftreten der Haemorrhagieen aus den in neugebildeten Membranen gelegenen Capillaren. Die Pachymeningitis soll also nach dieser, heute allgemein angenommenen Ansicht nicht mit einer Blutung beginnen, allein in Folge einer Blutung entstehen. Andererseits kommen doch nun thatsächlich Blutergüsse zwischen Dura und Pia vor, meist in Folge von Trauma, aber auch bei haemorrhagischer Diathese und in Folge Durchbruchs apoplectischer Herde. Was wird aus diesen Blutungen, welche Schicksale

¹⁾ Verhandlg. d. physikal.-med. in Ges. in Würzburg 1856, Bd. 7.

erleiden sie und welcher Art sind ihre Beziehungen zur Pachymeningitis? Sucht man die Antwort auf diese Frage in der Literatur, so fällt sie sehr ungenügend aus. Virchow thut der primären Blutung keine Erwähnung, und viele andere Autoren begnügen sich, das Trauma einfach als eine der Ursachen der Pachymeningitis anzuführen, ohne zu sagen, wie sie sich diese traumatische Entstehung der Krankheit erklären. Eingehender beschäftigt sich Kremiansky¹⁾ mit dem Verhalten der subduralen Blutungen, und er führt auch Fälle an, in denen er hämorrhagische Neomembranen nach vorausgegangenem Trauma beobachten konnte. Indessen kommt er durch eine eigenthümliche, theoretische Deduction zu dem Schluss, dass eine Organisation der Blutmassen in der Cavitas serosa cranii nicht stattefinde aus Mangel einer reichen und starken Blutcirculation. BOSTON MEDICAL LIBRARY
JAN 3 1896 Daher falle das Blutgerinnsel einer regressiven Metamorphose anheim. Die Bedeutung des Coagulums liegt nach Kremiansky's darin, „dass dasselbe eine Reizung der umgebenden serösen Flächen und dadurch eine hyperplastische, hämorrhagische Entzündung der Innenfläche der Dura hervorruft“ (S. 155). Die letztere Anschauung kehrt vielfach in den Abhandlungen über die hämorrhagische Entzündung der Dura wieder, so z. B. bei Hueguénin²⁾. Auch Birch-Hirschfeld³⁾ nimmt in demselben Sinne eine irritative Wirkung des Blutcoagulums auf die Dura an.

Man darf nicht ausser Acht lassen, dass die Beantwortung der Frage nach den Schicksalen einer primären Blutung in den Subduralraum unzertrennbar ist von der Auffassung, die man sich über die ersten Anfänge des pachymeningitischen Processes gebildet hat. Kremiansky's etwas gewundene und gezwungene Annahme erklärt sich daraus. Da er streng daran festhielt, dass jede Pachymeningitis von den bindegewebigen Schichten der Dura ausgehe, — aus diesen, nicht aber aus einem plastischen Exsudat oder einem Blutcoagulum sollten sich die Membranen bilden — so glaubte er wohl, nicht zugeben zu dürfen, dass sich eine primäre Blutung auch zu einer Membran organisire. Für eine solche Auffassung boten Sperling's⁴⁾ Versuche, welche darthun

¹⁾ Virchow's Archiv, Bd. 42.

²⁾ In dem Handb. der spec. Pathol. u. Therap. v. Ziemssen, Bd. XI.

³⁾ Lehrbuch, 2. Aufl.

⁴⁾ Centralbl. der med. Wissensch. 1871, No. 29.

sollten, dass das unter die Dura von Kaninchen gespritzte Blut sich nach einigen Tagen zu organisiren beginne, eine so ernste Gefahr, dass sie geeignet schienen, die ganze Virchow'sche Lehre über den Haufen zu werfen.

Aber auch wenn man sich auf den Standpunkt stellt, den mit Virchow viele der jüngeren Autoren einnehmen, nämlich, dass die erste pachymeningitische Membran gebildet wird durch die Organisation eines auf die Innenfläche der Dura gelagerten entzündlichen, fibrinösen Exsudats, auch dann stösst man bei der Erklärung des Verhaltens primärer subduraler Blutergüsse auf Schwierigkeiten. Dass Blutcoagula von der Dura aus organisirt werden können, wird man dann allerdings schon a priori annehmen müssen. Aber ist damit schon eine Pachymeningitis da? Brauchen nur neue Blutungen hinzuzukommen, um die Progredienz des Processes zu bewirken? Man wird diese Fragen gewiss verneinen, denn sonst wäre damit ja anerkannt, dass die Haematombildung auf nicht entzündlichem Wege aus einer Blutung sich entwickeln könne, und es bleibt auch hier nichts anderes übrig als zu der unwahrscheinlichen und nicht bewiesenen Annahme zurückzukehren, dass die Organisation des Coagulums Nebensache sei, aber dass letzteres die harte Hirnhaut so stark zu reizen vermöge, dass sie in Entzündung gerathe.

Kurz man sieht, dass es wohl wünschenswerth erscheinen muss, an der Hand eines geeigneten Materials zu verfolgen, wie sich eine primäre Blutung in dem intermeningealen Raum verhält. Nicht nur wird man dadurch Thatfachen an Stelle der Vermuthungen setzen können, sondern es wird die Betrachtung dieser Verhältnisse und die Vergleichung derselben mit der spontanen Pachymeningitis auch Streiflichter werfen auf das Wesen des pachymeningitischen Processes überhaupt.

Der Aufgabe, das Verhalten primärer Blutergüsse in den Subduralraum zu verfolgen, unterzog sich im Bonner pathologischen Institut auf meine Veranlassung C. van Vleuten. Derselbe hat die gewonnenen Resultate in seiner Inaug.-Dissertation¹⁾ bereits veröffentlicht. Es sei mir aber gestattet, hier nochmals auf dieselben kurz einzugehen.

¹⁾ C. F. van Vleuten. Ueber Pachymeningitis haemorrhagica interna traumatica. Inaug.-Dissert., Bonn 1898.

van Vleuten stellte seine Untersuchungen an der Hand von Sectionsfällen an, welche theils von mir früher gesammelt worden sind, theils während der Anfertigung der Arbeit in unsere Hände gelangten. Es handelte sich immer um Schädelverletzungen, meist um Fracturen der Schädelknochen. Blutergüsse waren in der Regel sowohl zwischen Schädelknochen und Dura, als auch zwischen Dura und Pia vorhanden. Die Individuen waren kürzere oder längere Zeit nach der Verletzung am Leben geblieben, und die 6 untersuchten Fälle boten glücklicher Weise so verschiedene Stadien dar, dass sich aus ihnen der ganze Verlauf der Veränderung ergab.

Die ersten zwei Fälle, in denen der Tod fünf, beziehungsweise sechs Tage nach der Verletzung eintrat, repräsentiren die Anfangsstadien. Auf der Dura lagen zarte dünne Blutgerinnsel, welche an derselben schon etwas festhafteten und mikroskopisch liess sich in ihnen der Beginn einer Organisation erkennen.

In dem dritten Falle trafen wir das Blutcoagulum 18 Tage nach seinem Entstehen an. Eine gesunde Frau erlitt durch einen Schuss eine umschriebene Zersplitterung des Schädeldaches an der rechten Seite. Da sich circa 10 Tage später epileptiforme Krämpfe bei ihr einstellten, suchte sie die Klinik auf und starb wenige Tage später. Bei der Section war die Dura-innenfläche an der linken Seite, an der das Trauma nicht eingewirkt hatte, durchaus blank. Recterseite lag zwischen Dura und Pia zunächst eine geringe Menge frischen Blutes, die von dem operativen Eingriff herrührte. Nach dessen Abspülung sah man, dass die Durainnenfläche in ganzer Ausdehnung mit einer dünnen, gelblich und bräunlich gefärbten Membran bedeckt war. Ausserdem verliefen in den mittleren Parthieen, vom Ansatz der Sichel aus, in der Frontalebene zwei, in 2—4 mm dicke, braune Wülste umgewandelte ältere Blutgerinnsel, die der Dura fest anhafteten. Die mikroskopische Untersuchung lehrte, dass die dünne, bräunliche Membran aus zartem Bindegewebe bestand, Pigment enthielt, aber keine frischen Blutungen. Dünne, feine Capillargefässe durchsetzten die Membranen ziemlich zahlreich, wie sich namentlich an abgezogenen Häutchen erkennen liess. An den dickeren Membranen hatte die Organisation namentlich an den Rändern und an der nach der Pia zugekehrten Oberfläche des Coagulums ein breites, gefässhaltiges Bindegewebe geschaffen, während nach innen zu die Organisation kaum begonnen hatte. Hier lagen noch Massen rother Blutkörperchen zusammen.

In dem vierten der von van Vleuten untersuchten Fälle handelte es sich um einen Menschen, der in einer Winternacht bewusstlos aufgefunden wurde. Ihm waren beide Beine erfroren, so dass eine chirurgische Behandlung nöthig wurde. Während seiner Erkrankung delirte er fortwährend. Erst die Section ergab zahlreiche Fracturen des Schädeldaches, alte Blutherde

zwischen Schädelknochen und Dura, Pachymeningitis und zahlreiche gelbe, ganz oberflächliche Erweichungsherde in den Hirnwindungen. Die Verletzung musste 29 Tage vor dem Tode erfolgt sein. Was den Befund an der Innenfläche der harten Hirnhaut anbelangt, so zeigte sich dieselbe beiderseits mit einer membranösen Auflagerung bedeckt, die theilweise sehr zart, an anderen Stellen bis zu 1 mm dick war. Die Membranen liessen sich in Fetzen abziehen, aber nicht gerade sehr leicht, und die dickeren Schichten hafteten ziemlich fest. Mikroskopisch bestanden sie aus einem kernreichen, mässig gefässhaltigen Bindegewebe. In den dickeren Auflagerungen fanden sich auch Blutkörperchen in grösseren Haufen zusammengelagert, die sich aber deutlich als alte kennzeichneten. Sie waren in ihrer Form durch den gegenseitigen Druck abgeplattet und hatten ihren Farbstoff verloren. Das Bindegewebe zeigte sich namentlich an der pialen Seite der dickeren Membranen derber und gefässärmer als in dem früheren Stadium.

Es kann wohl nach Lage der Sache nicht zweifelhaft sein, dass wir in den erwähnten Fällen es mit der Wirkung des Traumas zu thun haben und mit den Schicksalen eines in dem Subduralraum stattgehabten Blutergusses. In den ersten Fällen trafen wir die noch frischen Blutcoagula vor, in dem dritten zeigten die Dura-Veränderungen deutliche Beziehungen in ihrer Localisation zur Einwirkung des Traumas. In dem vierten Falle zeigten die Blutresiduen, welche sich zwischen Schädelknochen und Dura und die, welche sich in der Hirnrinde vorfanden, deutlich, zu welch' mannigfaltigen Blutaustritten das Trauma geführt hatte.

Wir sehen nun, dass in all' diesen Fällen eine einfache Organisation der Blutmassen eingetreten ist, nicht anders wie jede Organisation überhaupt sich auszubilden pflegt. Der organisatorische Process zeigte, wie auch schon in den frühesten Stadien bemerkbar war, das Bestreben, das Blutcoagulum nach der freien Seite hin abzuschliessen. So kommt es, dass wir in den älteren, dickeren Auflagerungen nach der Pia zu und an den Rändern oft eine stärkere Bindegewebsentwicklung finden, wie an der der Dura zugekehrten Fläche, und dass wir in der Mitte der dickeren Membranen noch rothe Blutkörperchen vorfinden. Es ist ja auch von der Thrombusorganisation her bekannt, dass die Blutkörperchen lange erhalten bleiben können.

Die Organisation der subduralen Blutergüsse führt, wie jeder andere Organisationsvorgang, zur Bildung fibrillären Bindegewebes. Es fanden sich keine frischen Blutungen in den Membranen, und der Process zeigte keine Tendenz zum Weiterschreiten. Vielmehr lässt sich schon nach dem Befund der obigen Fälle erwarten, dass

schliesslich aus dem Vorgang eine fibröse Verdickung der Dura resultirt.

Der folgende Fall (van Vleuten VI) scheint mir ein solches Endresultat darzustellen.

Bei einem 28jährigen, an Typhus abdominalis verstorbenen Manne zeigte das Schädeldach rechts einen 6 mm im Durchmesser betragenden Defect des Knochens, der durch fibröses Narbengewebe der Kopfschwarte ausgefüllt war. Die Anamnese ergab, dass der Patient vor 14 Jahren mit einer Spitzenhaut auf den Kopf geschlagen worden war. Dem Schädeldefect entsprechend war die Dura an ihrer Innenfläche, etwa in der Ausdehnung eines Thalerstücks, mit einer dünnen, fibrösen Haut bedeckt, die ihr fest anhaftete. Mikroskopisch bestand die membranöse Auflagerung aus fibrillärem Bindegewebe, das ziemlich viel Kerne, aber wenig Gefässe enthielt.

Durch diese Untersuchung der erwähnten Fälle waren demgemäss schon einige Resultate gewonnen. Es hatte sich gezeigt, dass bei einem Bluterguss in die Cavitas serosa cranii sich durch Organisation Membranen bilden, welche allerdings Aehnlichkeit mit denen der spontanen Pachymeningitis besitzen. Es muss aber sehr zweifelhaft erscheinen, ob sie mit den letzteren völlig identisch sind. Die Vorstellung, dass das Coagulum einen über die Organisation hinausgehenden, entzündungserregenden Reiz auf die Dura ausübe, haben wir nicht als richtig bestätigen können. Auch die Annahme¹⁾, dass, wenn einmal capillarhaltige Membranen vorhanden, der Process aus sich heraus weiter fortschreiten müsse, ist nicht haltbar.

Die gewonnenen Resultate regten aber weiterhin die Frage an, wodurch sich denn die spontane Pachymeningitis von dieser traumatischen unterscheide, die Frage, ob sich so wesentliche Unterscheidungsmerkmale ausfindig machen lassen, dass es gelingt, die beiden Processe auseinander zu halten. Es schien wünschenswerth, die anatomischen Verhältnisse der spontanen Pachymeningitis gerade mit Rücksicht auf diese Gesichtspunkte einer erneuten Prüfung zu unterziehen.

Diese Aufgabe führte Laurent an der Hand des uns in Bonn reichlich zu Gebote stehenden, aus der Provinzial-Irren-Anstalt

¹⁾ Diese Ansicht findet sich z. B. bei König, Inaug.-Dissert., Berlin 1882.

stammenden Materials durch. Die Arbeit ist gleichfalls als Inaugural-Dissertation¹⁾ verwerthet worden.

Die Ergebnisse der von Laurent angestellten Untersuchungen habe ich nicht nur im einzelnen verfolgt, sondern ich habe auch nach Abschluss dieser Doktorarbeit eine weitere, nicht unbeträchtliche Anzahl von pachymeningitischen Duren untersucht, wodurch ich unsere Anschauungen immer wieder nachprüfen, bestätigen und erweitern konnte. Ich will daher Laurent's Ergebnisse und die meinigen in eine gemeinsame Darstellung verflechten.

Wenn man die Membranen der spontanen Pachymeningitis mit den aus der Organisation eines Blutgerinnsels hervorgegangenen vergleicht, so treten zwar viele Aehnlichkeiten zwischen beiden hervor, aber auch ganz bestimmte, immer wiederkehrende Unterschiede. Am besten führt man den Vergleich an abgeschabten und abgezogenen Fetzen der Membranen durch. Dann fällt zunächst auf, dass die Membranen der spontanen Pachymeningitis einen viel grösseren Gefässreichthum besitzen. Es sei daran erinnert, dass Virchow²⁾ den grossen Gefässreichthum bereits hervorgehoben hat und sagt, dass kaum irgend eine andere Neubildung in dieser Hinsicht mit der pachymeningitischen in Parallele gestellt werden darf. Also diesen Gefässreichthum konnten auch wir in allen untersuchten Fällen nachweisen, und es war uns besonders wichtig und interessant, dass er grösser war, als in dem aus primärer Blutung entstandenen Gewebe. In einzelnen Fällen trat der Gehalt an Capillaren besonders stark hervor, es waren das meist solche, in denen gar keine oder sehr unbedeutende Blutaustritte in die pachymeningitische Membran hinein erfolgt waren. Ich verweise in dieser Beziehung auf den sehr instructiven und durch eine Abbildung erläuterten Fall No. 5 in Laurent's Dissertation. In diesem und ähnlichen Fällen bestand die Membran aus einem Maschenwerk ausserordentlich zahlreicher Capillaren. Die bindegewebige Grundlage derselben ist, wie das schon vielfach beschrieben worden ist, sehr zart, locker und vielfach so spärlich, dass die Membran nur aus Gefässen zu bestehen scheint. Ferner hebe ich die bereits bekannte Thatsache wieder hervor, dass die

¹⁾ Laurent, H. Zur Histogenese der Pachymeningitis haemorrhagica interna. Inaug.-Dissert., Bonn 1898.

²⁾ l. c.

Gefäße weiter sind als gewöhnliche Capillaren, und dass sie stark sich schlängeln. In dem oben erwähnten Fall von Laurent war die Schlängelung so hochgradig, dass einzelne Capillaren umbogen, um an sich selbst entlang wieder zurückzulaufen.

Demgegenüber sind die Capillaren in den Membranen der traumatischen Fälle eng und fein, so dass sie auch, abgesehen von ihrer geringeren Zahl, weniger deutlich hervortreten. Ausserdem liegen sie in einem reich entwickelten Bindegewebe, das viele rundliche und spindelige Zellformen enthält.

Ich meine, schon diese Differenz in dem histologischen Aufbau der beiden Membranen liesse es nicht geboten erscheinen, auf Seite derjenigen zu treten, welche die Bildung der pachymeningitischen Häute einzig und allein aus der Organisation eines fibrinösen Exsudats erklären wollen. Dies scheint zwar auch die ursprüngliche Auffassung Virchow's¹⁾ gewesen zu sein, der als den ersten Anfang der Hämatombildung ein fibrinös-hämorrhagisches Exsudat hinstellte, aus dem später eine feine Bindegewebslage entstehe. Durch Wiederholung der entzündlichen Exsudation sollten die weiteren Lagen und Schichten der Membran sich bilden.

Bei späteren Untersuchern brach sich offenbar mehr die Ansicht Bahn, dass das Primäre und Wesentliche die Bildung einer gefässreichen Membran sei, welche sie als hyperplastische oder productive entzündliche Wucherung, direct aus Bestandtheilen der Dura hervorgegangen, ansahen. (Kremiansky²⁾, Birch-Hirschfeld³⁾, Rindfleisch⁴⁾, Kluck⁵⁾ u. a.)

Indessen ist damit die andere Ansicht nicht verdrängt worden, und sie tritt gerade in den Darstellungen der neueren Lehrbücher wieder stark hervor. So bezeichnet z. B. Schmaus⁶⁾ die Pachymeningitis geradezu als eine „eigenthümlich verlaufende Art fibrinöser Entzündung“, und auch Ribbert⁷⁾ fasst den Process auf als Organisation eines auf die Innenfläche der Dura abgeschiedenen

¹⁾ l. c.

²⁾ l. c.

³⁾ Lehrbuch der patholog. Anatomie.

⁴⁾ Patholog. Gewebelehre.

⁵⁾ Inaug.-Dissert., Greifswald 1891.

⁶⁾ Grundriss der patholog. Anatomie.

⁷⁾ Lehrbuch der patholog. Histologie.

entzündlichen Exsudats. Er stellt ihn auf die gleiche Stufe mit der Entzündung seröser Häute, von der er sich nur durch langsameren Verlauf und die weit dünnere, zu durchwachsende Fibrinlage unterscheide. Diesem Vergleich wird man wohl kaum beistimmen können. Die Berührungspunkte, welche die Pachymeningitis mit der Entzündung seröser Häute hat, sind gering gegenüber den Unterschieden. Nein, wenn die Bildung der pachymeningitischen Membranen allein auf einer Organisation einer dünnen Fibrinlage beruhte, dann dürfte man wohl erwarten, dass zwischen ihnen und den aus den primären Blutcoagulis entstehenden keine wesentlichen Unterschiede vorhanden wären. Denn die Organisationsvorgänge sind im wesentlichen dieselben in dem einen, wie in dem anderen Falle. Wenn wir aber nun wahrnehmen, dass bei der spontanen Pachymeningitis die Production von capillaren Gefässen regelmässig das Maass der zur Organisation der „dünnen Fibrinlage“ nothwendigen Zahl überschreitet, wenn man sieht, dass in solchen Fällen, in denen keine Blutungen hinzutreten, das Endresultat der Wucherung gar nicht mit demjenigen der organisatorischen Prozesse übereinstimmt, die Capillaren sich nicht zurückbilden, und die Herstellung eines derber werdenden fibrillären Bindegewebes fast ganz ausbleibt, so muss man die Erklärung für dieses Verhalten wohl darin suchen, dass bei der Pachymeningitis eine über die Organisation von Extravasaten jeglicher Art hinausgehende Wucherung von gefässreichem Gewebe eine nicht nebensächliche Rolle spiele.

Ich möchte diese Ansicht noch etwas weiter ausführen und begründen. Zunächst fragt sich, ob nicht der Umstand, dass man in den Anfangsstadien der Pachymeningitis einen zarten, fibrinös-hämorrhagischen oder einfach fibrinösen Beschlag findet, für den zunächst exsudativen Charakter der Entzündung spreche. Bekanntlich stützen sich gerade die Anhänger der Organisationstheorie hauptsächlich auf dieses Vorkommniss.

Laurent hat in seiner Arbeit zwei solcher Fälle (No. 8 u. 9) angeführt, in denen ein zartes fibrinöses Häutchen Partien der Dura bedeckte. Es stellte sich aber bei der Untersuchung der abgezogenen Membranen heraus, dass die in der Fibrinschicht liegenden Capillaren schon weit zahlreicher waren, als die Organisation überhaupt bedingte, geschweige den ersten Anfangsstadien einer solchen zukam. Es zeigte sich also, dass die Ueberproduction

von Gefässen schon zu der Zeit vorhanden war, in welcher die Fibrinexsudation auf die Innenfläche erfolgte.

In einem weiteren Präparate, das ich später selbst untersuchte, lag das Verhältniss des Fibrinhäutchens zu den wuchernden Capillaren noch klarer. Ich muss zuvor kurz auf die normal-anatomischen Verhältnisse der harten Hirnhaut eingehen¹⁾. Die Dura besteht aus mehreren Schichten derber Bindegewebsfibrillen. Die Richtung der Fibrillen ist in den einzelnen Schichten verschieden. Die Gefässe dringen von der oralen Seite her in die Dura ein, und vertheilen sich in immer feiner werdende Aeste zwischen die Fibrillen der Dura. So gelangen sie an die Innenfläche der Hirnhaut und breiten sich dort aus zu einem zierlichen Netz von Capillaren. Dieses Capillarnetz ist nach Key und Retzius von einem feinem, structurlosen Häutchen bedeckt, auf welchem dann das Epithel aufsitzt. Laurent fand nun, dass man sich diese Capillarschicht darstellen kann, wenn man von einem seichten Einschnitt aus eine dünne Lage der innersten, fibrösen Duraschicht gewaltsam abzieht, mit kernfärbenden Mitteln behandelt und untersucht. Man erblickt dann bei richtiger Einstellung des Mikroskops das Capillarnetz, durch seine Kerne deutlich gemacht, auf der fibrösen Lage. Das Abziehen der fibrösen Schicht gelingt leicht bei Objekten, die in Drittel-Alkohol gehärtet sind, aber auch bei solchen die in starkem Spiritus oder Formalin conservirt waren. An den Rändern des abgezogenen Fetzens steht manchmal die Capillarschicht, wenn auch in sehr geringer Breite, als ganz zartes Häutchen über.

Gehen wir nun zu dem in Rede stehenden Fall zurück, so handelte es sich um eine Dura, auf deren Innenfläche ein grauer mit einigen blutrothen Fleckchen durchsetzter Belag zu sehen war. Im frischen Zustand sowohl, wie nach der Härtung liess sich feststellen, dass der Belag aus Fibrin bestand, und die Gefässe in demselben waren sehr spärlich. Die Fibrinschicht wurde nun abgehoben und dann an den Stellen, an denen sie gelegen, die innerste fibröse Lamelle, wie oben beschrieben, entfernt. Bei diesem Vorgang zeigte sich, dass die Capillarschicht der Dura sich leichter löste, als in der Norm, denn sie stand in sehr viel

¹⁾ Nach Key und Retzius. Studium der Anatomie des Nervensystems und des Bindegewebes. Stockholm 1875.

grösserer Breite an den Rändern des Fetzens über, als dies bei den vielen in gleicher Weise untersuchten normalen Hirnhäuten jemals der Fall gewesen war. Mikroskopisch zeigte sich dann auch, dass die Gefässe dieser Capillarschicht zahlreicher waren als in der Norm und ein grösserer Kerngehalt in der Umgebung der Capillaren war ebenfalls erkennbar.

Man sieht also auch hier wieder aufs Deulichste, dass in den ersten Anfängen eine fibröse Exsudation nicht allein vorliegt, sondern, dass man schon immer gleichzeitig, sei es in der abheb- baren Membran, sei es in der Capillarschicht der Dura productive Vorgänge vor sich hat, und es zeigte der Vergleich mit entsprechend frühen Stadien der traumatischen Fälle (van Vlentens Fall 1 und 2 wurden daraufhin geprüft), dass in diesen die Capillarschicht weder sich leichter abheben liess, noch mikroskopisch verändert erschien.

Die Bedeutung des fibrinösen Exsudates als Beginn der ganzen Duraerkrankung wird aber noch dadurch in Frage gestellt, dass man Anfangsstadien antrifft, in dem von einem fibrinösen Exsudat keine Rede sein kann. Mir liegt eine Dura vor, welche auf ihrer Innenfläche eine in grösseren Flecken verbreitete, äusserst zarte gelblich-bräunliche Auflagerung zeigt, die sich als feines Häutchen abheben lässt. Das letztere besteht aus zahlreichen, netzförmig angeordneten breiten Capillaren und einem sehr zarten, mässig kernreichen Bindegewebe. Pigment ist reichlich vorhanden, die pigmententhaltenden Zellen sind mit grosser Regelmässigkeit parallel dem Verlauf der Capillaren angeordnet. Fibrin ist auch nach der Weigertschen Methode nicht nachweisbar. An Stellen, an denen die Dura unverändert erscheint, lässt sich die Capillar- schicht mit den Durafibrillen sehr leicht abziehen. Ihre Capillaren sind sehr zahlreich, auch in ihr findet sich etwas Pigment.

Man wird anerkennen müssen, dass die äusserst zarten Membranen für ein junges Stadium des Krankheitsprocesses sprechen. Wollte man sagen, dass hier das Fibrin-Exsudat bereits organisirt und daher nicht mehr nachweisbar sei, so muss ich dem gegen- über auch wieder geltend machen, dass die Membran durch Art und Zahl ihrer Capillaren, durch die Form ihrer bindegewebigen Grundlage sich nicht als eine aus Organisation hervorgegangene erweist.

Dasselbe Präparat giebt mir noch Veranlassung auf einen

anderen Punkt einzugehen. Wenn man nämlich an Stellen, an denen der feinhäutige Belag abgezogen war, die innersten fibrösen Schichten der Dura entfernt, so vermisst man auf ihnen die Capillarschicht. Andererseits zieht sich an nicht vorher verletzten Stellen die dünne pachymeningitische Membran in derselben Weise mit den Duraschichten ab, wie sonst die Capillarschicht. Membran und Capillarschicht sind also in diesem Falle ein und dasselbe.

Die Vermuthung, die sich an diese Beobachtung knüpft, nämlich, dass die Wucherung und Entwicklung der pachymeningitischen Membran von der Capillarschicht der Dura ausgeht, war mir schon aufgetaucht durch die Aehnlichkeit, welche vielfach die dünnen Membranen mit dieser Schicht zeigen; sowohl in ihrer Gefässanordnung, wie in dem zarten, oft fast structurlosen Bindegewebe sind die pachymeningitischen Häute vielfach der Capillarschicht ganz analog. Ferner spricht dafür folgender Umstand: Hebt man Membranen, in denen grössere Blutungen nicht vorhanden sind, und die sich leicht von der Dura lösen, weitere Strecken ab, so erscheint die Dura darunter meist intact; es lässt sich aber an den fibrösen Duraschichten, die man an solchen Stellen abzieht, nachweisen, dass ihnen die Capillarschicht fehlt, oder dass sie nur in einzelnen Fleckchen die Dura bedeckt. Dazu kommt, dass man in solchen Fällen, in denen die Pachymeningitis nicht über die ganze Dura verbreitet ist, zwar nicht immer, aber manchmal schon Veränderungen in der Capillarschicht nachweisen kann, die in einem grösseren Gefässreichthum, in einem vermehrten Kerngehalt und in dem Auftreten von Blutpigment bestehen.

Ich möchte dann noch kurz erwähnen, dass mit der Annahme, dass die Entwicklung der pachymeningitischen Membran ihren Ausgang von der Capillarschicht nehme, noch einige anderweitige Eigenthümlichkeiten der Pachymeningitis in Einklang stehen. Zunächst wäre in dieser Beziehung die lockere Verbindung der Membranen mit der Dura zu erwähnen. Zwar haftet auch die junge aus einem sich organisirenden Blutcoagulum entstandene Membran nicht sehr fest auf ihrer Unterlage, die älteren und dickeren Membranen aber hafteten fester, und bekannt ist, in wie fester Verbindung schliesslich die Schwarten bei der Entzündung der serösen Häute stehen.

Die pachymeningitischen Membranen sind dagegen nach der übereinstimmenden Beschreibung aller Beobachter nur durch ver-

einzelte Gefässe mit der Dura in Verbindung, und ihre Verschieblichkeit auf der Dura ist vielfach und selbst bei alten Membranen eine so grosse, dass sich an den Präparaten die häutige Neubildung schon ohne besondere Manipulationen in grösserer Ausdehnung von ihrer Unterlage abhebt. Handelte es sich bei der Pachymeningitis im Wesentlichen um eine Organisation eines Exsudats, so wäre nicht einzusehen, warum die Membran nicht mit anfänglich feinen, aber sehr zahlreichen Gefässchen fixirt wäre, und warum sie nicht in älteren Stadien regelmässig eine festere Verbindung mit ihr einginge. Nehmen wir dagegen an, dass die Entwicklung der pachymeningitischen Wucherung von der Capillarschicht der Dura ausgeht, so liegt die Erklärung obiger Thatsache auf der Hand. Denn an verhältnissmässig wenigen Stellen treten die Gefässe aus dem Inneren der Dura, um sich an der inneren Oberfläche derselben zu einer Lage Capillaren auszubreiten. Wuchert diese Lage, so lockert sie sich schon — wie ich gezeigt habe — im Anfangsstadium etwas und sie kann später, wenn nicht Complicationen hinzutreten, einzig an diesen Gefässen, wie an Stielen befestigt sein.

Ueberhaupt darf man sich nicht vorstellen, wie das z. B. Rindfleisch thut und wie das auch für die Organisationstheorie selbstverständlich sein muss, dass bei dickeren Membranen, die der Dura zunächstliegenden, die ältesten, fibrösen und gefässarmen sind. In Membranen, bei denen die Blutungen keine grosse Ausdehnung genommen haben, findet man Gefässreichthum und Bindegewebsentwicklung in allen Theilen nahezu gleich. Manchmal glaubte ich, in den der Dura zunächst gelegenen den grösseren Gefässgehalt zu finden. Ja selbst bei einem alten Haematomsack gelang es mir in der Tiefe der Auflagerungen, also der Dura zunächst eine dünne Lage von Häutchen abzuziehen, die gegenüber den weiter oben liegenden nicht nur zahlreichere, sondern auch weitere und kräftigere Capillaren zeigten.

Gleichwohl muss ich sagen, dass im Allgemeinen die Blutungen diese Verhältnisse stark verwischen können, wie wir denn überhaupt daran festhalten müssen, dass die Blutungen ein anderweitiges Moment in die Entwicklung der Membranen hineinbringen. Ich habe dies bisher aus meinen Betrachtungen ausgeschaltet, im Interesse einer übersichtlichen Darstellung. Es ist aber schon ohne Weiteres anzunehmen, und man kann sich eventuell leicht davon

überzeugen, dass die bei der Pachymeningitis secundär entstehenden Blutextravasate ebenfalls organisirt werden. Sie unterliegen denselben Gesetzen, wie jede andere Blutung und wir sehen die Folgezustände der Organisationsbestrebungen in den pachymeningitischen Membranen ebenso auftreten, wie bei den gleichen Vorgängen unter anderen Bedingungen oder an anderen Körperstellen. Durch die Organisation der Blutungen werden aber vielfach die Unterschiede zwischen den traumatischen Fällen und denen spontaner Pachymeningitis verwischt, und es kommt daher, dass die Besonderheiten der pachymeningitischen Wucherung nicht an jedem Object demonstrirbar sind. Hervorzuheben ist auch noch, dass das in Anfangsstadien oft vorhandene fibrinöse oder fibrinös-hämorrhagische Exsudat zu organisirender Thätigkeit Veranlassung geben kann, und dass auf diese Weise auch zarte, junge Membranen sich denen ähnlich verhalten können, die man bei der Entzündung der serösen Häute sieht.

Dies alles spricht indessen nicht gegen meine Auffassung von der Histogenese der Pachymeningitis, es ist vielmehr nur geeignet, die gesammten Erscheinungen dieser Erkrankung klarer erkennen zu lassen.

Es genügt für meine Beweisführung festgestellt zu haben, dass es theils regelmässig, theils häufig zu beobachtende Erscheinungen bei der Pachymeningitis giebt, die nicht erklärbar sind, wenn man die Membranbildung allein auf eine Organisation extravasirter Massen bezieht. Es gelang zu zeigen, dass wir eine von vorneherein einsetzende, selbständige, active Wucherung gewisser Schichten der harten Hirnhaut annehmen müssen. Organisationsvorgänge können in einzelnen Fällen gänzlich ausbleiben, in anderen spielen sie eine mehr oder weniger grosse Rolle. Mag man sie im Bilde der Pachymeningitis auch selten ganz vermissen, so ist doch das, was dem Erkrankungsprocess sein charakteristisches und eigenenthümliches Gepräge verleiht, was ihn von ähnlichen anderen Vorgängen unterscheidet in der hyperplastischen Wucherung der Gefässschicht der Dura begründet.

Discussion.

Ziegler hält daran fest, dass die Membranbildung der Pachymeningitis mit Fibrinabscheidungen beginnen kann. Hierauf weist der Befund von zarten Fibrinschichten hin, in welchen sich nur ganz spärliche Fibroblasten und neugebildete Blutgefässe

befinden. Der besondere Bau der pachymeningitischen Membranen lässt sich dadurch erklären, dass die Dura einen von den serösen Häuten verschiedenen Bau besitzt. Die Gefäss- und Bindegewebsneubildung beschränkt sich auf umschriebene Stellen und dringt von da aus in die Fibrinauflagerung ein. Ob der Process immer mit Fibrinabscheidungen beginnt, lässt sich nicht entscheiden.

2. Herr Marchand - Marburg.

Ueber die bei Entzündungen in der Peritonealhöhle auftretenden Zellformen¹⁾.

1. Normale Verhältnisse.

Vor den pathologischen Veränderungen müssen zunächst die normalen Elemente des Netzes, an welchem die Beobachtungen vorzugsweise angestellt wurden, besprochen werden.

Die Untersuchungen wurden an menschlichen und thierischen Foeten, sowie an neugeborenen und älteren Kindern und an Thieren verschiedenen Alters ausgeführt.

Bei jüngeren Foeten, z. B. vom Rind, von 13 cm Länge, besteht das noch gallertige Netz ausser den Deckzellen der Oberfläche aus dicht gedrängten, spindelförmigen und verästelten Zellen, die sich in Fibrillen auflösen; von den Ausläufern gehen auch seitlich Fasern ab, die sich oft zu feinsten Häutchen verbreitern. Die Zellen durchkreuzen sich vorwiegend in zwei Richtungen. Zwischen den Zellen verlaufen auch spärliche Fasern, die nicht nachweisbar mit Zellen zusammenhängen, doch glaubt der Vortragende nicht, dass diese Fasern ausserhalb von Zellen entstanden sind. Die Kerne der spindelförmigen Zellen sind länglich rund. In der durchsichtigen Grundsubstanz kommen ausserdem rundliche und unregelmässig gestaltete Zellen mit rundlichen, dunkler sich

¹⁾ Mit Vorlegung zahlreicher Abbildungen und mikroskopischer Präparate.

Die mitgetheilten Untersuchungs-Ergebnisse sind theilweise bereits in den Sitzungsberichten der Gesellschaft zur Beförderung der gesammten Naturwissenschaften zu Marburg, Mai und August 1897, veröffentlicht.

färbenden Kernen und zahlreichen hellen Vacuolen im Protoplasma vor. Diese Zellen haben oft kurze, abgerundete Fortsätze, sie machen den Eindruck von Wanderzellen, doch konnte ich mich noch nicht mit Sicherheit von Bewegungserscheinungen im frischen Zustande überzeugen. Obwohl die Kerne sich im Allgemeinen von denen der Bindegewebszellen durch dunklere Tinction, mehr rundliche Form und geringere Grösse unterscheiden, so kommen doch auch Uebergangsformen vor; es ist daher nicht unmöglich, dass ursprünglich beide Zellarten der gleichen Herkunft sind.

Bei älteren Foeten (Rind von 40 cm) sind die Spindelzellen viel weiter auseinandergerückt, kleiner; dazwischen verlaufen, hauptsächlich in zwei Richtungen sich durchkreuzend, zahlreiche Fibrillenbündel. Im Zwischengewebe liegen zerstreut, aber weit zahlreicher als anfangs, kleinere Rundzellen mit rundem Kern, ganz von der Beschaffenheit der Lymphocyten. Bei älteren Embryonen, neugeborenen Kindern und Thieren, sowie bei Kindern in den ersten Lebensmonaten sind von besonderem Interesse die *Taches laiteuses* Ranvier's, dichte, meist umschriebene Zellanhäufungen in der Umgebung der Gefässe, in denen Ranvier gefässbildende Zellen und lymphoide Zellen unterschied, während François, der diese Gebilde zuletzt besonders eingehend untersuchte, die sie zusammensetzenden Zellen für Bindegewebszellen erklärte, die nach seiner Ansicht sogar die sämtlichen Elemente der Gefässwand ausser den Endothelzellen liefern sollten.

Diese Elemente haben nach meinen Untersuchungen eine recht vielseitige Bedeutung, und scheinen, wie aus vielfachen Uebergängen zu schliessen ist, derselben Natur zu sein, wie die vorhin erwähnten isolirten Zellen. Nicht immer bilden dieselben grössere, knötchenartige Haufen, sondern, und zwar schon bei jüngeren menschlichen Embryonen, schmale Zellreihen, welche die Gefässe begleiten, oder kleine, den Gefässen anliegende Gruppen von rundlichen und polyedrischen Zellen mit grossem, rundem oder länglichem Kern mit mehreren grossen Chromatinkörnern. Das Protoplasma ist homogen oder feinkörnig und zeigt oft Formen wie bei sich bewegendenden Wanderzellen. Mit Eosin färbt sich dasselbe diffus röthlich. Der Kern ist nicht selten eingeschnürt, gelappt. Die Zellen gleichen oft vollständig den grossen, mononucleären Leukocyten; auch findet man nicht selten innerhalb derartiger Zellhaufen genau

dieselben Zellen im Innern der Capillargefässe. Neben diesen Zellformen finden sich nicht ganz selten vielkernige Protoplasma-klumpen, Riesenzellen, neben der Gefässwand; ausserdem grosse rundliche und länglich runde Zellklumpen mit sehr vielen Kernen, welche aus Riesenzellen hervorgegangen zu sein scheinen, aber zwischen den einzelnen Kernen hier und da Zellgrenzen erkennen lassen.

Zwischen den grösseren Zellen mit grossen Kernen finden sich ziemlich zahlreiche, kleine, lymphoide Zellen mit dunkel gefärbtem, rundem oder auch eingeschnürtem Kern und spärlichem Protoplasma.

Ferner beobachtete ich bei einem normalen menschlichen Neugeborenen eine besonders interessante Erscheinung, nämlich das Vorhandensein dicht gedrängter kernhaltiger rother Blutkörperchen, welche allem Anschein nach aus denselben Elementen hervorgegangen waren, da sie die gleiche Anordnung zeigten und sich nur durch ihren Hämoglobingehalt (besonders bei der Färbung mit Ehrlich's Triacid) von jenen unterschieden. Sie bildeten entweder unregelmässige grössere Haufen oder Längsreihen neben den Gefässen. Nach aussen sind diese Reihen durch eine feine Linie mit einigen länglichen Kernen abgegrenzt. Die hämoglobinhaltigen Zellen haben kleine, sehr intensiv gefärbte Kerne, nicht selten in mitotischer Theilung; sie verhalten sich genau wie die kernhaltigen rothen Blutkörperchen jüngerer Embryonen; sie gehen in kernlose rothe Blutkörperchen über, welche zwischen den kernhaltigen liegen; dazwischen finden sich nicht selten freiliegende dunkle Kerne, allem Anschein nach aus dem Zellkörper ausgetreten, sodann grosse Zellen mit ungefärbtem Protoplasma, welches mehrere derartige Kerne einschliesst. Jedenfalls muss also der Austritt der Kerne bereits im lebenden Zustand erfolgt sein. Einzelne kernhaltige rothe Zellen finden sich auch im Innern der Capillargefässe in der nächsten Nachbarschaft. Da die kernhaltigen Zellen sicher extravasculär entstehen, so müssen sie von aussen in die Blutbahn gelangt sein, ähnlich wie die vorher erwähnten grossen farblosen Elemente.

Die beschriebenen Zellformen, die rundlichen und unregelmässig gestalteten Zellen mit runden Kernen, die Riesenzellen, die Uebergänge zu kleinen Lymphocyten-ähnlichen Zellen, sowie zu kernhaltigen rothen Blutkörperchen entsprechen ganz den von

Saxer¹⁾ als primäre Wanderzellen bezeichneten Elementen, welche an den verschiedensten Stellen des Embryonalkörpers gefunden, und als Mutterzelle rother und farbloser Blutkörperchen erkannt wurden.

Während aber an diesen eine Beziehung zu Bindegewebszellen nicht nachzuweisen war, lässt sich am Netz ein Zusammenhang der Zellhaufen mit den Adventitiazellen der Gefässe, also Bindegewebszellen, vielleicht besonderer Art, nicht verkennen.

Viele Zellen, die von den übrigen rundlichen und polyedrischen durchaus nicht zu unterscheiden sind, lösen sich an der Peripherie der Zellhaufen ab, sie werden langgestreckt, spindelförmig, jedoch zunächst mit kurzen, abgerundeten Ausläufern. Sie scheinen sich an das Endothelrohr der jungen Capillargefässe anzulegen und verhalten sich dann wie platte, an den Enden spitz zulaufende Adventitialzellen.

Die Gefässbildungszellen (*Cellules vasoformatives* von Ranvier) sind dagegen von jenen Elementen verschieden. Sie gehen, wie dies bereits Saxer gezeigt hat, nur aus einer Sprossenbildung der Gefässwand hervor und hängen oft durch sehr feine, lange Ausläufer mit dieser zusammen.

Eine eigenthümliche Anordnung, welche von Ranvier ebenfalls beobachtet und mit der Rückbildung von Lymphgefässen in Verbindung gebracht wurde²⁾, und die Vortragender bis jetzt besonders bei jungen Hunden und menschlichen Foeten fand, besteht in der Bildung rundlicher und länglicher cylindrischer Zellhaufen, die sich sodann in Hohlräume umwandeln. Die Wand entsteht aus den peripherischen Zellen, während die beschriebenen rundlichen und polyedrischen Zellen den Inhalt bilden. Derartige blind endende Zellschläuche verlaufen neben den Gefässen.

Besonders zu erwähnen ist hier sodann noch eine Zellform, die von Ranvier als *Clasmatocten* bezeichnet, und auf ausgewanderte und sessil gewordene, stark vergrösserte Leukocyten

¹⁾ Untersuchungen über die Entwicklung der Lymphdrüsen und die Entstehung der rothen und farblosen Blutkörperchen. Anatomische Hefte von Merkel und Bonnet, XIX, 1896.

²⁾ Ranvier beschrieb solche vom grossen Netz einer neugeborenen Katze und vom Mesenterium von Schweine-Embryonen (*Morphologie et Développement des vaisseaux lymphatiques chez les mammifères*, Archives d'anatomie microscopique). Th. 1, p. 69, 1897.

zurückgeführt worden ist ¹⁾). Diese Zellen sind bei uns lange ziemlich unbeachtet und räthselhaft geblieben und haben, wie es scheint, einige Verwirrung verursacht. Ranvier legte ihnen eine besondere Bedeutung bei der Entzündung bei, indem er ihnen die Fähigkeit zuschrieb, wieder Eiterkörperchen zu produciren. Es sind langgestreckte, auch verästelte Zellen mit körnigem Protoplasma und vielen Vacuolen, länglich rundem Kern. Vom Zellkörper lösen sich nicht selten kleine Bruchstücke ab, die neben den Ausläufern liegen bleiben. (Daher der Name Clasmatocten.)

Die Clasmatocten sind nichts anderes als Bindegewebs-Elemente und gleichwerthig mit den adventiellen Zellen der Gefässe. Man findet alle Uebergänge von den spindelförmigen, platt anliegenden zu den verästelten langgestreckten Zellen. Besonders schön sieht man sie an dem Netz junger Thiere (z. B. Kaninchen von einigen Tagen, Meerschweinchen), wo sie neben den jungen Sprossen der Gefässe liegen, anscheinend mit ihnen vorrückend, ausserdem aber in derselben Form auch in grösserer Entfernung von den Gefässen. Bewegungserscheinungen sind nicht zu erkennen; wenn sie vorhanden sind, was aus der vielgestaltigen Form zu entnehmen ist, müssen sie sehr langsam sein. Neben diesen langgestreckten Zellen finden sich nicht selten runde Zellen von der Beschaffenheit von Blut-Leukocyten, bei jungen Meerschweinchen oft eosinophile Zellen. An den Bindegewebszellen, welche in Folge ihrer grossen Gestaltverschiedenheiten, ihrer zarten unregelmässigen Begrenzung ganz wie Wanderzellen aussehen können, finden sich nicht selten Mitosen (so z. B. beim neugeborenen Kinde).

2. Entzündliche Veränderungen.

Als Entzündungs-Erreger wurden vorzugsweise kleine Fremdkörper in steriler Aufschwemmung in die Bauchhöhle von Meerschweinchen injicirt; 1. Lycopodiumkörner (welche Vortragender nach dem Vorgang von H. Martin schon im Jahre 1888 benutzt hatte), ferner, nach Muscatello, Stärkekörner (nach Sterilisirung mit Alkohol), auch Carmin. Das überlebende, auf dem Objectträger in Kochsalzlösung ausgebreitete Netz wurde bei Erwärmung in dem Pfeiffer'schen Wärmeschränk beobachtet, ausserdem wurde das Netz

¹⁾ Comptes rendus de l'Académie des sciences 27. 1. 1890, p. 165, vol. 112, 1891, p. 688, p. 922.

auf dem Objectträger unmittelbar nach der Herausnahme in Sublimat, Zenker'scher Flüssigkeit, Flemming'scher Lösung fixirt und mit Hämatoxylin-Eosin, Pikrinsäure — S. Fuchsin, Triacid gefärbt. Besonders empfehlenswerth ist auch die nachträgliche Färbung der vorher lebend beobachteten Objecte, da die Beobachtung im frischen, ungefärbten Zustand allein leicht Verwechselungen der verschiedenen Zellformen zulässt. Sorgfältig hergestellte Präparate dieser Art übertreffen an Klarheit und Uebersichtlichkeit bei weitem die Schnittpräparate, was besonders gegenüber einer Aeusserung von Hinsberg hervorgehoben werden mag.

Die zelligen Elemente aus der Bauchhöhle wurden theils lebend in der Wärme beobachtet, theils am Deckglase in den genannten Flüssigkeiten fixirt, entweder unmittelbar nach der Entnahme aus der Bauchhöhle, oder nach vorausgegangener Erwärmung in hängenden Tropfen, oder unter dem gestützten Deckglase.

Deckzellen (Endothelzellen).

Die Veränderungen der Deckzellen des Netzes nach der Einwirkung von Entzündungs-Erregern (*Argentum nitricum*) sind bereits mehrfach studirt worden (Ranvier, Cornil, Kundrat, Toupet), abgesehen von der Untersuchung an Schnittpräparaten bei der Einheilung poröser Fremdkörper und anderen Endzündungsprocessen.

Die Deckzellen schwellen frühzeitig an, werden körnig, vacuolär, sie ballen sich zu rundlichen Körpern zusammen, während andere in spindelförmige und sternförmig verästelte Formen übergehen, welche sehr deutlich, aber sehr fein fibrillär sind und in feine Fasern auslaufen. Bei Gegenwart von *Lycopodium*-Sporen sieht man am zweiten und dritten Tage derartige zarte Zellen ihren ursprünglichen Standort verlassen und sich an die Fremdkörper anlegen, welche sie unter Bildung mehrkerniger Klumpen einschliessen. Mitosen sind in den Deckzellen an ungefärbten Präparaten (mit Essigsäure), sowie an gefärbten am zweiten und besonders am dritten Tage schon ziemlich reichlich wahrzunehmen. Diese Veränderungen lassen sich theilweise schon am frischen, überlebenden Präparat beobachten, oft ist indess eine sichere Unterscheidung der Deckzellen von den später zu erwähnenden Formen sehr schwierig, und selbst am gefärbten Object ohne genaue Kenntniss der übrigen Zellformen nicht leicht. Die erwähnten französischen Autoren haben die Trennung der verschiedenen Zell-

arten nicht durchzuführen vermocht, und namentlich eine Umwandlung der Deckzellen in „Eiterkörperchen“ angenommen, welche mit Sicherheit auszuschliessen ist. Sehr viel schwieriger ist die Unterscheidung von den grosskernigen Wanderzellen (Phagocyten). Im Allgemeinen zeichnen sich die Deckzellen durch die beträchtliche Grösse ihrer Kerne und der Nukleolen, sowie der Mitosen aus.

Vielfach ist die Frage erörtert worden, ob die Deckzellen der serösen Häute fibrilläres Bindegewebe zu bilden fähig sind oder nicht. Man darf sich bei der Beantwortung dieser Frage nicht durch entwicklungstheoretische Rücksichten leiten lassen, denn die Basis der Theorie ist unsicher¹⁾. Die Beobachtung ist hier allein entscheidend.

Kundrat hat wohl als Erster (1871) die Entwicklung des Bindegewebes bei der chronischen Entzündung der serösen Häute auf die Deckzellen (Endothelzellen) zurückzuführen gesucht, hat allerdings dabei die Beteiligung des tieferen Gewebes unterschätzt. Ranvier bezeichnete die fibrillär gewordenen spindel- und sternförmigen Zellen der Oberfläche als Bindegewebszellen, welche aber später wieder zu „Epithelzellen“ (Deckzellen) werden können. Marchand hat bei den Untersuchungen über die Einheilung der Fremdkörper eine Beteiligung der Deckzellen bei der Neubildung des jungen Gewebes im Fremdkörper angenommen, jedoch war die Unterscheidung von anderen, in den Fremdkörper hineinwuchernden Bindegewebs-Elementen nicht sicher durchzuführen. Graser, Roloff, neuerdings Borst haben sich für die Beteiligung der Oberflächenzellen an der Bindegewebsbildung ausgesprochen, Andere, z. B. v. Büngner, neuerdings Hinsberg, dagegen. Bei der sogenannten Organisation der fibrinösen Exsudate der serösen Häute ist die Beteiligung der Deckzellen bei der Bindegewebsbildung ebenfalls streitig. Gewöhnlich kann man das aus der Tiefe hervorwuchernde gefässhaltige Bindegewebe deutlich von den Deckzellen der Oberfläche unterscheiden, welche bei der Wucherung ein epithelähnliches Aussehen behalten und die Oberflächen und Hohlräume des neugebildeten Gewebes auskleiden; es giebt indess Fälle, (von

¹⁾ Wenn z. B. der neueste Autor über diese Frage, Hinsberg (Virchow's Archiv, Bd. 152, S. 403) als Vertreter der „Epitheltheorie“ ausser Hertwig, His und Waldeyer anführt, so ist die entwicklungsgeschichtliche Grundlage seiner Anschauung nicht gerade sehr sicher zu nennen.

denen der Vortragende ein Beispiel vorlegt), in welchen die Deckzellen der Serosa (Pericardium) sehr erhebliche, von der eigentlichen Serosa ganz getrennte Wucherungen bilden und sich dabei in Fibrillen auflösen. Neuerdings hat sich besonders Cornil für die Betheiligung der Endothelzellen der Serosa bei der Bindegewebsbildung ausgesprochen.

An den Flächen-Präparaten des Netzes kann man sich mit völliger Sicherheit davon überzeugen, dass die Deckzellen frühzeitig fibrillär und verästelt werden. Besonders deutlich ist die Auflösung des Zellkörpers in feine Fäserchen auch nach der Einführung von Stärke nachzuweisen. Schwieriger ist die weitere Umwandlung zu verfolgen. Doch ist die vollständige Uebereinstimmung der grossen, spindelförmigen und verästelten Zellen mit grossen Kernen und Nucleolen mit den früher vom Vortragenden beschriebenen spindelförmigen Zellen, welche in die porösen Fremdkörper einwandern und hier fibrilläres Bindegewebe bilden, unverkennbar. Ausserdem betheiligen sich die Deckzellen der Oberfläche an der Bildung der vielkernigen Riesenzellen, (Hamilton, F. Marchand, v. Büngner) welche die Fremdkörper einschliessen, und sie bilden in Zeit von einigen Tagen eine neue Bekleidung mit platten Zellen an der Oberfläche.

L e u k o c y t e n.

Aus den Gefässen stammende Wanderzellen (Exsudatzellen, Eiterkörperchen) treten bei der Einführung kleiner Fremdkörper, besonders von Stärkekörnern und Carmin sowie anderen Schädlichkeiten sehr frühzeitig und sehr reichlich auf. Ihre Identität mit den mehrkernigen Leukocyten¹⁾ in den Gefässen lässt sich bei Meerschweinchen besonders leicht an den durch Triacid roth gefärbten feinen Granula erkennen. Eosinophile Zellen kommen sowohl inner- als ausserhalb der Gefässe ebenfalls vor, sind aber bei den entzündlichen Veränderungen verhältnissmässig sehr sparsam. Man kann die beim Austritt aus den Gefässen fixirten Leukocyten schon zwei Stunden nach der Einführung von Stärke-Aufschwemmung nachweisen; jedenfalls beginnt der Process der Auswanderung schon früher.

¹⁾ Der Ausdruck mehrkernige, polynucleäre Leukocyten wird hier für die gewöhnlichen Leukocyten gebraucht, wenn auch deren Kerne noch durch feine Fäden zusammenhängen. Die Zellen mit ganz getrennten, homogenen Chromatinkörnern sind Degenerations- und Zerfallsformen und können daher nicht als besondere Form von Leukocyten bezeichnet werden.

Im Laufe des ersten Tages nehmen die Zellen sehr erheblich zu, so dass sie die Oberfläche des Netzes stellenweise in dichten Haufen bedecken und in der schwachgetrübten Flüssigkeit in der Bauchhöhle in grosser Menge auftreten. Dass die polynucleären Leukocyten (Eiterkörperchen) in hohem Masse phagocytisch sind, ergibt sich daraus, dass sie schon sehr frühzeitig sowohl Stärke- als Carminkörnchen in grosser Zahl aufnehmen, und mit denselben beladen in der Wärme die ausgiebigsten amöboiden Bewegungen machen. Fixirt man derartige Präparate am Deckglas, so kann man in dem verschieden gestalteten, flach ausgebreiteten Zellkörper durch Triacidfärbung die charakteristischen Granula und die durch feine Fädchen zusammenhängenden Kerne nachweisen. Dabei ist bemerkenswerth, dass ein Häufchen Carminkörner oft in einer hellen centralen Vacuole eingeschlossen ist. Im weiteren Verlauf des Processes nehmen die Leukocyten an Zahl erheblich ab.

Die grosskernigen Wanderzellen (grosse Phagocyten, leukocytoide Zellen).

Nach Ablauf des ersten Tages treten immer reichlicher grössere Zellen im Exsudat und an der Oberfläche des Netzes auf, welche sich durch grössere, mehr bläschenförmige Kerne von den polynucleären Leukocyten unterscheiden. Sie stimmen der Form nach genau mit den grosskernigen Leukocyten des Blutes überein. Der Kern ist, wie bei diesen, rund oder eingekerbt; es kommen indess auch nicht selten Zellen vor, deren Kern vollständig eingeschnürt und getheilt ist; selbst eine Theilung in mehrere, 3—4—5 runde, bläschenförmige Kerne ist nicht ganz selten; doch sind auch diese Kerne durch ihre hellere Färbung und bedeutende Grösse in der Regel von denen der gewöhnlichen polynucleären Leukocyten unterschieden. Der Zellkörper ist frei von der für die letzteren charakteristischen Granulirung.

Die Beurtheilung dieser Zellen hat sehr viel Schwierigkeiten verursacht. Während man sie früher von den gewöhnlichen Eiterkörperchen überhaupt nicht trennte, hat man sie später theils als umgewandelte mehrkernige Leukocyten, theils als ausgewanderte einkernige Leukocyten, theils als Abkömmlinge der Endothelzellen oder anderer Elemente aufgefasst. Dabei sind Verwechslungen von Zellen verschiedener Herkunft nicht ausgeschlossen.

Die Annahme, dass diese grosskernigen Zellen aus den Gefässen stammen, gründete sich darauf, dass im Gefässlumen neben den polynucleären Formen ganz ähnliche, einkernige Zellen von verschiedener Grösse des Kerns und des Zellkörpers vorkommen, und dass eben solche zwischen den ausgewanderten mehrkernigen Zellen in der Nachbarschaft der Gefässe gefunden wurden. Oft sind die Gefässe sogar von einem dichten Mantel grosskerniger Zellen umgeben.

Die Untersuchung des in Entzündung versetzten Netzes ergibt nun Folgendes:

Schon in den ersten (2—6) Stunden nach der Injection beobachtet man an den fixirten und gefärbten Präparaten Schwellung und Formveränderung an den, den Capillargefässen anliegenden Zellen, während gleichzeitig die Auswanderung mehrkerniger Leukocyten, und die Aufnahme der Stärkekörner durch dieselben in vollem Gange ist. Die Adventialzellen der Gefässe beginnen sich abzuheben, wobei sie nicht selten durch feine stielartige Fäden mit der Gefässwand in Verbindung bleiben; die neben den Gefässen freiliegenden Zellen zeigen zahlreiche Ausläufer; das Protoplasma vieler Zellen erhält eine zart granulirte, weiche Beschaffenheit und nimmt sehr an Umfang zu. An Stellen, wo gleichzeitig Diapedese rother Blutkörperchen eingetreten ist, findet man (schon nach 6 Stunden) solche in verschiedenen Stadien der Zertrümmerung in der weichen Protoplasamasse eingeschlossen. Die Kerne der gewucherten Zellen sind noch kaum verändert, gross, länglich rund oder rund, mit grösseren Chromatinkörnern. Alle diese Zellen liegen noch zwischen den beiden Lagen der Deckzellen, deren Kerne an ihrer Grösse und der helleren Färbung leicht erkennbar sind.

Nach Verlauf einer etwas längeren Zeit (18—24 Stunden) ist bereits eine erhebliche Vermehrung und weitere Veränderung jener Zellen eingetreten, und zwar kann man sich überzeugen, dass diese Zunahme hauptsächlich von der nächsten Umgebung der Gefässe aus stattfindet. Während an einigen Stellen die grossen, protoplasmareichen und mit grossen runden oder länglichen Kernen versehenen Zellen durch lange feine Ausläufer, die sich an den Enden zuweilen in feinste Fibrillen auflösen, noch mit dem Bindegewebe in der Nähe der Gefässe zusammenhängen, finden sich zahlreiche freiliegende Zellen von rundlicher und polyedrischer Form, mit Kernen von der gleichen Beschaffenheit. Flach ausgebreitete und stark verästelte Formen fehlen ebenfalls nicht.

Diese Zellen erweisen sich in noch viel höherem Grade als die mehrkernigen Leukocyten, als Phagocyten. Schon am Ende

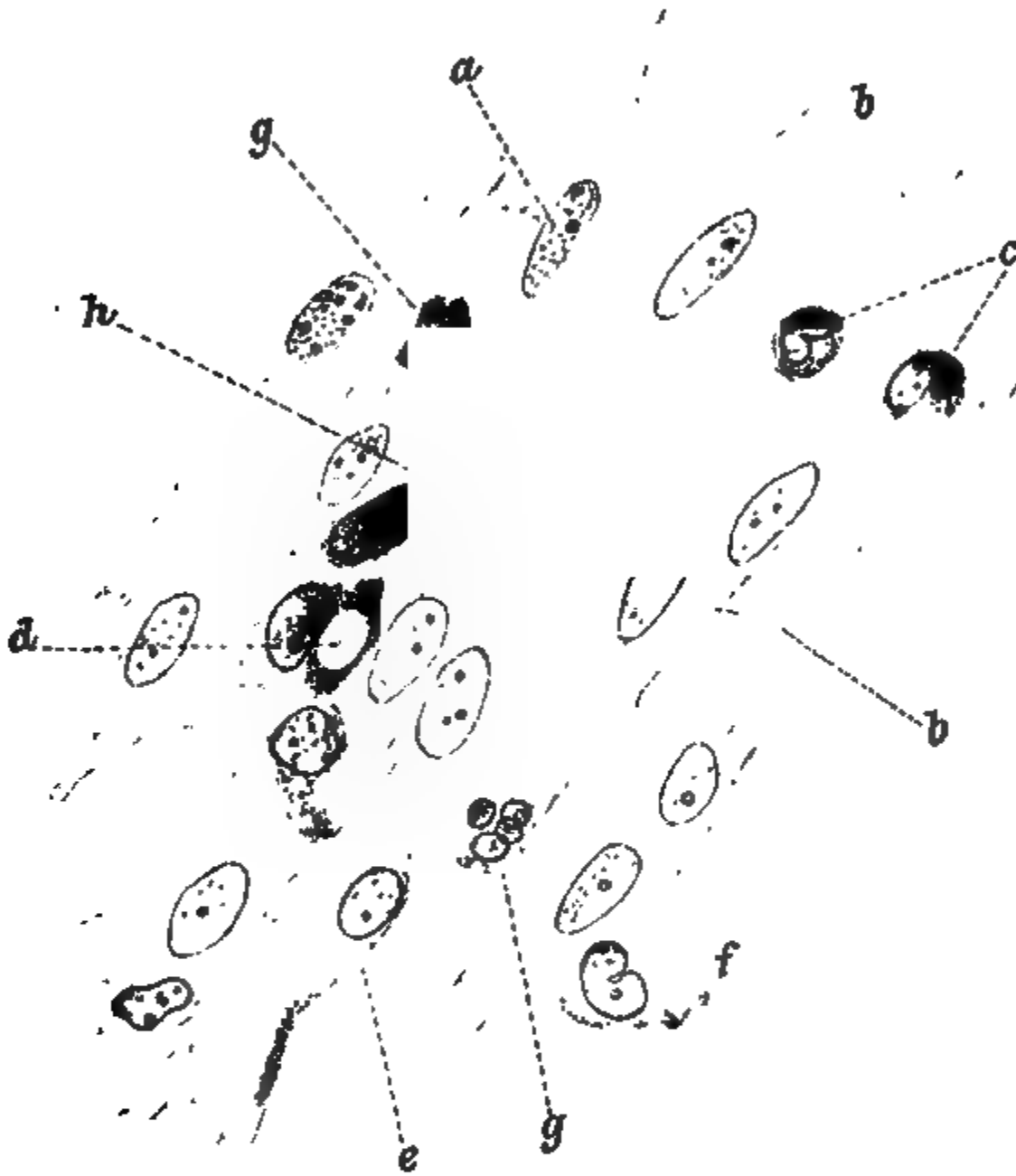


Fig. 1.

Netz eines Meerschweinchens 3 Tage nach Lycopodium-Injection in die Bauchhöhle; Färbung mit Haematoxylin-Eosin. Zeiss, Apochr. 2 mm, Oc. 6.

Die Bälkchen (b) des Netzes sind etwas zusammengeschoben, die Deckzellen mit ihren Kernen (a) an der gezeichneten Stelle nicht verändert. In den Lücken und an der Oberfläche des Netzes treten zahlreiche, grosskernige Wanderzellen (leukocytoide Zellen) auf. c mittelgrosse Zellen mit einfachem, eingekerbten Kern; d grosse Zelle mit länglich-rundem Kern und einer Vacuole im Zellkörper; e spindelförmige Zelle derselben Art; f unregelmässig gestaltete Wanderzelle mit grossem, eingeschnürtem Kern; g zwei Zellen mit 4 kleinen, runden, bläschenförmigen Kernen, in der einen noch ein kleines Kernfragment; h grosse einkernige Zelle, welche einen polynucleären Leukocyten aufgenommen hat; i kleine einkernige Zelle von der Beschaffenheit eines sog. Lymphocyten.

des ersten Tages findet man bereits zahlreiche, Stärkekörner enthaltende Leukocyten von den grosskernigen Zellen aufgenommen, welche theils noch durch Fäden mit dem adventitiellen Gewebe verbunden sind, theils frei liegen. Mitosen kommen in diesem Stadium nur vereinzelt vor.

Nach Ablauf des zweiten und dritten Tages hat die Zahl der



Fig. 2.

Stärke-Versuch von 3×24 Stunden Dauer.

Verschiedene leukocytoide Zellen vom Netz, theils aus dem Gewebe, theils von der Oberfläche. (Fixirung in Zenker'scher Flüssigkeit, Färbung mit Triacid; Zeiss, Apochr. 2 mm, Oc. 6).

a grosse Zelle mit länglich-rundem Kern, welche 5 Stärkekörner (s) aufgenommen hat; b eine ähnliche Zelle in mitotischer Theilung, ein Stärkekorn zwischen den beiden Tochtersternen einschliessend; cd zwei kleine Zellformen mit Mitosen; e Zellen von der Beschaffenheit gewöhnlicher Lymphocyten.

grossen, vielgestaltigen, nicht selten verästelten Zellen, welche überall verstreut zwischen den beiden Lagen der Deckzellen im Gewebe des Netzes liegen, noch mehr zugenommen. Die unregelmässig gestalteten Zellen gleichen in Bewegung begriffenen Wanderzellen, doch gelang es an den noch im Gewebe des Netzes liegenden Zellen bei Beobachtung im frischen Zustande nicht, Bewegungen wahrzunehmen. Mitosen werden in diesen Elementen immer reichlicher, und zwar lassen sie sich von denen der Deckzellen deutlich unterscheiden.

Neben diesen, im Gewebe des Netzes (zwischen den Fibrillen) befindlichen Zellen kommen in überwiegender Menge die grösseren protoplasmareichen Elemente von kugelig, abgerundet eckiger, länglich runder oder auch langgestreckt spindelförmiger Gestalt, in dichten oft epithelartigen Haufen an der Oberfläche des Netzes vor. Der Durchmesser beträgt bei den rundlichen Formen 0,01—0,015, bei den lang-

gestreckten 0,05 und mehr, die Länge des Kernes 0,006—0,01, seine Breite 0,005—6 mm. Diese protoplasmareichen Zellen enthalten grösstentheils Stärkekörner, theilweise in grösserer Anzahl, 5, 6 und mehr, wodurch die Grösse des Zellkörpers natürlich erheblich zunimmt. Die Stärkekörner sind rundlich und eckig, zeigen aber keine deutlichen Zeichen einer beginnenden Zerstörung. Einzelne Zellen enthalten polynucleäre Leukocyten oder

auch rothe Blutkörperchen in verschiedenen Stadien der Umwandlung. Einige der mit Stärkekörnern beladenen Zellen lassen gut ausgebildete Mitosen erkennen. (Fig. 2.)

Der Befund so zahlreicher freier Stärkekörner in den grossen Zellen, gegenüber den früher darin vorhandenen stärkehaltigen kleinen Leukocyten dürfte sich zum Theil durch eine bereits stattgehabte „Verdauung“ der letzteren erklären.

Besonders bemerkenswerth ist das Vorkommen von Mitosen der verschiedensten Grösse bis zu den kleinsten rundlichen

Zellformen, deren Durchmesser noch bis unter 0,006 mm herabgeht. Während der Durchmesser der grösseren Monaster ca. 0,01 mm beträgt, messen die kleineren kaum die Hälfte, die Tochtersterne entsprechend weniger. Man darf aus diesem Verhalten entnehmen, dass die grossen Elemente auf dem Wege fortgesetzter mitotischer Theilung kleinere Zellformen liefern, welche auch in ziemlich grosser

Zahl zwischen den grösseren angetroffen werden.

Wie weit diese Verkleinerung durch fortgesetzte Theilung in continuirlicher Weise geht, ist schwer zu bestimmen. Die Kerne der kleinsten protoplasmareichen Zellen sind nicht selten kleiner, als die der kleinen einkernigen Leukocyten in den Gefässen, denen sie auch im übrigen so vollständig gleichen, dass man leicht eine vollständige Reihe von Uebergängen von den ganz grossen, verästelten Formen bis zu den kleinen, einkernigen Lymphocyten herstellen kann. Andererseits finden sich Zellen von der letzteren Beschaffenheit in so unmittelbarer Nähe des Gefässlumens, dass



Fig. 3.

Ein Lycopodium Korn an der Oberfläche des Netzes (welches nicht mitgezeichnet ist), 2 × 24 Stunden nach der Injection. Schwach vergrössert.

Das Korn (a) ist mit zahlreichen, ein- und mehrkernigen leukocytoiden Zellen umgeben; b polynucleärer Leukocyt; d mehrkernige Zelle.

man sehr zweifelhaft sein kann, ob diese nicht ausgewanderte Zellen sind.

Dieselben grosskernigen Zellen umgeben auch die *Lycopodium*-



Fig. 4.

Grosse Phagocyten (leukocytoide Zellen) aus der Bauchhöhle eines Meer-schweinchens, 48 Stunden nach Stärke-Injection. Apochr. 2 mm, Oc. 6.

A. Eine Gruppe von Zellen, fixirt am Deckglas mit Zenker'scher Flüssigkeit; Färbung mit Ehrlich's Triacid.

a Rundliche Zellformen mit eingeschnürtem Kern.

b Zwei ähnliche Zellen mit einem Stärkekorn, die eine mit 2 Kernen.

c Unregelmässig gestaltete Zelle, mit zahlreichen kleinen Vacuolen und 2 Stärkekörnern (s).

d Runde Zelle, welche einen polynucleären Leukocyten aufgenommen hat.

B. Eine Gruppe von Zellen derselben Herkunft, jedoch nach vorausgegangener Erwärmung unter dem Deckglas fixirt; zwei einkernige und 2 zweikernige Zellen derselben Art von sehr unregelmässiger Form, flach auf dem Glas ausgebreitet, die Zellkörper sind im natürlichen Zustand in Folge dessen sehr viel zarter und durchsichtiger. Eine Zelle (d) enthält 2 Stärkekörner. a Ein polynucleärer Leukocyt

Sporen, welche an der Oberfläche des Netzes haften, schon nach Ablauf des ersten Tages mit einem aus ein- und mehrkernigen Zellen bestehenden Mantel, ferner bilden sie ebenfalls vielkernige Riesenzellen, welche die Sporen einschliessen.

In der trüben schleimigen Flüssigkeit, welche sich nach der Stärkeinjection in der Peritonealhöhle findet, sind dieselben grosskernigen Zellen vom 3. Tage an sehr reichlich zu finden, während die mehrkernigen Leukocyten an Zahl zurücktreten.

Am erwärmten Deckglas-Präparat lassen sich die lebhaften Gestaltveränderungen der grossen Zellen sehr gut beobachten. Häufig sind darin Leukocyten und Fremdkörper, Carmin, Stärke, eingeschlossen. Die Zellen lassen in der Nachbarschaft von Luftblasen ein lebhaftes Sauerstoffbedürfniss erkennen; man sieht, wie sie dem Rand der Luftblasen zustreben, die langgestreckten Zellkörper verkürzen sich allmählich und legen sich in Gestalt dicker Protoplasmakörper dem Rand der Luftblasen an. (Man beobachtet dabei zuweilen ganz zarte faden- und kolbenförmig verbreiterte Fortsätze, welche von dem Zellkörper aus sich ins Lumen der Blasen auf dem Glase erstrecken.)

Mit der Bildung der grossen Phagocyten ist die Thätigkeit der wuchernden Adventitialzellen noch nicht abgeschlossen; ein Theil der Zellen nimmt noch innerhalb des Netzes den Charakter sternförmiger Bindegewebszellen mit fibrillären Ausläufern an. Auch die papillären Bindegewebs sprossen, welche nach einigen Tagen die Lycopodiumkörner einschliessen, gehen allem Anschein nach aus denselben Elementen hervor.

Andererseits spricht sehr viel dafür, dass auch die kleinen einkernigen Zellen, welche ganz den sogenannten Lymphocyten gleichen, durch fortgesetzte Theilungen von den grossen Zellen abstammen. Ferner finden sich einkernige Zellen von derselben Beschaffenheit des Kerns und des Protoplasmas in der nächsten Umgebung und in Lumen der Capillargefässe — eine Uebereinstimmung, die sowohl durch eine Auswanderung, als durch ein Hineingelangen der Zellen von aussen in die Gefässe erklärt werden könnte.

Da wir wissen, dass normalerweise die Leukocyten in den blutbildenden Organen von aussen in die Gefässe hineingelangen, so wäre, besonders mit Rücksicht auf das oben beschriebene Verhalten der Zellen in den perivascularen Zellhaufen des normalen Netzes, die Annahme nicht ganz unbegründet, dass bei einer reich-

lichen neuen Production derartiger Elemente im Laufe eines Entzündungsprocesses ein beständiger Zuwachs an Leukocyten durch Einwanderung in die Gefässe hinein stattfindet.

Die so deutlich hervortretende morphologische Uebereinstimmung der grosskernigen Phagocyten und der kleinen, einkernigen Zellen mit den entsprechenden Elementen des Blutes würde auf diese Weise — allerdings im anderen Sinne, als man bisher annahm — für einen Theil derselben auf einer thatsächlichen Identität beruhen. Der Vortragende hat, um dieses Verhältniss anzudeuten, für die besprochenen Zellformen die Bezeichnung „leukocytoide Zellen“ vorgeschlagen, welche man von den eigentlichen Exsudatzellen zu unterscheiden haben würde. Wie weit neben der extravasculären Entstehung jener Zellen eine Auswanderung mononucleärer Zellen stattfindet, ist noch genauer festzustellen.

Bei dieser Gelegenheit ist noch einer Zellform zu gedenken, welche zwar bei der acuten Entzündung der serösen Häute nicht auftritt, aber, wie es scheint, in vieler Beziehung sich ähnlich verhält, wie die „leukocytoiden“ Zellen, das sind die sogenannten Plasmazellen von Unna.

Unna bezeichnete bekanntlich mit diesem Namen die bei der sog. kleinzelligen Infiltration in den verschiedensten Geweben auftretenden Rundzellen, welche sich durch eine, bei Behandlung mit Methylenblau hervortretende, eigenthümliche Protoplasma-Granulirung auszeichnen. Die Grösse der Plasmazellen schwankt innerhalb sehr weiter Grenzen, ebenso auch die Grösse und das sonstige Verhalten der Kerne. Während die kleineren und mittleren Formen dieser Zellen einen einfachen Kern besitzen, der ganz dem der sog. Lymphocyten entspricht, und sich besonders durch einige grobe, der Membran anliegende Chromatinkörner auszeichnet, haben die grösseren Formen 2 bis 4 (selten mehr) Kerne von ähnlichem Verhalten, aber beträchtlicherer Grösse und deutlicherem Chromatinnetz. Diese Zellen finden sich in dichten Anhäufungen um die Gefässe in den tieferen Schichten der gewöhnlichen Wundgranulationen, und zwar ist die Anordnung hier derart, dass die grösseren Formen (die eigentlichen Plasmazellen) die Peripherie einnehmen, während in der Nähe der Gefässwand fast ausschliesslich die kleineren, Lymphocyten-Formen vorhanden sind. Dieselben Zellen finden sich in der Gefässwand selbst und im Lumen, hier zusammen mit gewöhnlichen, polynucleären Leukocyten. In den

oberflächlichen Schichten der Granulationen finden sich in den Gefässen und in ihrer Umgebung fast ausschliesslich polynucleäre Zellen, welche hier augenscheinlich in grosser Zahl auswandern und an die Oberfläche gelangen. Nach der Annahme Unna's sind die Plasmazellen eigenthümlich umgewandelte Bindegewebszellen, welche mit Leukocyten nichts zu thun haben, während nach Anderen, besonders Marschalko, diese Zellen umgewandelte, aus den Gefässen stammende Lymphocyten sind; auch konnten neben gewöhnlichen Leukocyten grössere Zellen mit der charakteristischen Granulirung in den Gefässen nachgewiesen werden. Die nahe Beziehung der Plasmazellen zu den Lymphocyten ist nicht zu bezweifeln; daher hat sich ausser Anderen auch C. Justi¹⁾ in einer aus dem Institut des Vortragenden hervorgegangenen Arbeit vor einiger Zeit der Ansicht von Marschalko angeschlossen. So sehr nun auch die ausgebildeten Plasmazellen von den eigentlichen Granulationszellen, Fibroblasten, verschieden sind, so ist doch nicht zu leugnen, dass in ihrem Verhalten zum Methylenblau gewisse Uebergänge zu anderen Elementen des Granulationsgewebes vorkommen, und dass auch die Kernformen nicht immer ganz sichere Unterschiede zeigen²⁾.

Da man nun an Schnittpräparaten, auf deren Untersuchung sich die bisherigen Anschauungen über die Plasmazellen ausschliesslich gründen, wohl die Uebereinstimmung der Zellformen innerhalb und ausserhalb der Gefässe, aber nur unter besonders günstigen Verhältnissen die Richtung, in welcher eine Wanderung von Zellen stattfindet, erkennen kann, so ist auch hier die Möglichkeit nicht von der Hand zu weisen, dass extravasculär (vielleicht aus Adventitialzellen) entstandene leukocytoide Zellen nach der Umwandlung in kleine Lymphocyten in die Gefässe hineingelangen, so dass dem Blute auch hier beständig neue farblose Elemente zugeführt werden.

¹⁾ Ueber die Unna'schen Plasmazellen in den normalen und tuberculösen Granulationen. Virchow's Archiv, Bd. 150, 1897.

²⁾ Nachträgl. Anmerkung. Der neueste Autor über die Plasmazellen, Krompecher (Ziegler's Beiträge, Bd. XXIV, p. 163, 1898) spricht sich zwar auch für eine Abstammung der Mehrzahl der Plasmazellen von Lymphocyten — zum Theil auch von polymorphkernigen und grosskernigen Leukocyten — aus, nimmt aber eine Umwandlung der Plasmazellen in spindelförmige Bindegewebszellen, also eine hämatogene Entstehung von Bindegewebe an.

Discussion.

Herr Ziegler ist auf Grund von Experimental-Untersuchungen, die theils von ihm selbst, theils von Anderen in seinem Institute ausgeführt worden sind, der Meinung, ein Beweis dafür, dass das Epithel der serösen Häute bei Entzündungen Bindegewebe produciren, sei nicht erbracht. Soweit man die wuchernden Epithelzellen noch als solche erkennen kann, zeigen sie niemals Veränderungen, die auf die Production von Bindegewebe hinweisen. Die von Marchand beschriebenen sternförmigen und gestreiften Zellen sind nach seiner Anschauung nicht Epithelzellen, sondern Bindegewebszellen, welche oberflächlich liegen, also in das Niveau des Epithels hineinragen. Im Verlaufe von Entzündungen seröser Häute kommen allerdings Bilder vor, die man in dem Sinne deuten kann, dass Bindegewebe aus gewucherten Epithelzellen entsteht, allein, dass das wirklich der Fall ist, lässt sich nicht beweisen, und man kann mit eben so viel Recht annehmen, dass die Producenten des Bindegewebes Abkömmlinge früher im Bindegewebe gelegener Zellen sind.

Herr Marchand erwidert, dass die Umwandlung der Deckzellen in spindelförmige und sternförmige fibrilläre Elemente sich mit grosser Sicherheit nachweisen lässt, und zwar hält er daran fest, dass sich die Feststellung dieses Verhaltens an den Flächenpräparaten sehr viel sicherer entscheiden lässt, als an Schnittpräparaten. Ob die daraus hervorgehenden Fasern gleichwerthig dem aus anderen Elementen hervorgehenden Bindegewebe sind, will Marchand damit noch nicht entscheiden.

Herr O. Israel fragt an, ob es Herrn Marchand möglich war, das „Zusammenfliessen“ einzelner Zellhaufen zu Riesenzellen direct zu beobachten. Bei den von dem Herrn Vortragenden erwähnten Protoplasmafortsätzen, welche die Grenze der Luftblasen gelegentlich überschreiten, handelt es sich um das Ankleben des viscösen Protoplasmas am Glase. Bei niederen Thieren (Amöben) ist diese Erscheinung sehr leicht zu beobachten. Ein Verlust von Zellsubstanz durch Losreissen der Fortsätze wird oft ohne bemerkbare Schädigung der Zelle beobachtet.

Herr Marchand antwortet, dass eine Entstehung von Riesenzellen durch Confluenz von einzelnen Zellen seiner Meinung nach sich am lebenden Objekt nicht nachweisen lässt, da man nicht entscheiden kann, ob Zellgrenzen vorhanden sind oder nicht. Mit der Erklärung der in das Innere der Luftblasen

sich hineinerstreckenden Fortsätze durch mechanische Ausdehnung der anhaftenden Zellfortsätze ist Marchand vollständig einverstanden.

Herr Beneke (Braunschweig) bemerkt betreffs der Identität der Endothelien mit Bindegewebszellen, dass bei Silberbehandlung einer Serosa zwischen den grossen, ganzen Endothelzellen, kleine, von Silberlinien begrenzte Flächen sich regelmässig finden, deren Kerne in einer tiefen Zone, im Bindegewebe liegen. Diese Flächen sind Ausbreitungen eines Theils des Zellprotoplasma, dessen übrige, bisweilen weit überwiegenden Theile in der Tiefe sich ausbreiten und evident zu Bindegewebsfibrillen in Beziehung stehen. Wahrscheinlich können solche Bindegewebszellen als Ersatzzellen zu Grunde gegangener Endothelzellen sich verschieben, und indem sie dann grössere Flächen überziehen, echte Endothelzellen repräsentiren. Die Protoplasma-Ausdehnung entspricht etwa den Flügelfortsätzen der Sehnenzellen.

3. Herr M. B. Schmidt-Strassburg i. E.:

Ueber Lymphgefäßhypertrophie und Lymphangiom.

Ranvier's Darstellung von der Anordnung der Muskelbündel in der Wand der Lymphgefäßstämme, welche, im Gegensatz zu den Blutgefässen, vielfach von der transversalen nach der Längsrichtung zu abweichen und sich dabei unter verschiedenen Winkeln kreuzen, lässt sich besonders klar zur Anschauung bringen an hypertrophischen Lymphgefässen, z. B. den Vasa afferentia von Lymphdrüsen, welche durch krebssige Infiltration für den Lymphstrom unpassirbar geworden sind. An solchen Objecten treten noch manche Eigenthümlichkeiten hervor, welche im normalen Zustand weniger deutlich sind: 1. Oft ausgesprochener Längsverlauf mancher Muskelbündel, vor Allem der dem Lumen zunächst gelegenen; 2. Verlauf vieler Bündel nicht nur in der Ebene der Gefäßwand, sondern in einer mehr oder weniger radiären Richtung; 3. Ausstrahlen vieler Muskelbündel aus der Lymphgefäßwand in das umgebende Binde- und Fettgewebe hinein, sodass eine abschliessende Adventitia gar nicht existirt. Sicher ist die Kreuzung der Fasern und Faserbündel eine Eigenschaft, welche Lymphgefässe absolut gegenüber den Venen, überhaupt den Blutgefässen gleichen Kalibers charakterisirt. Die Muskelhypertrophie an Lymphgefässen konnte nun S. in Lymphangiomen nachweisen, nicht als Ausnahme, sondern als Regel in allen 7 darauf untersuchten Fällen, wenn auch in verschiedener Ausdehnung: In den gewöhnlichen capillär-cavernösen Lymphangiomen der Cutis und Subcutis (4 Beobachtungen) war 2 Mal der Haupttheil der erweiterten lymphatischen Räume mit Endothel ausgekleidet, besass aber sonst keine eigene Wand, stellte also erweiterte Capillaren dar, und nur an einzelnen Stellen fanden sich dazwischen Lymphgefäßstämme mit evident hypertrophischer Muskelschicht. In 2 weiteren Fällen enthielt aber schätzungsweise die Hälfte oder über die Hälfte aller klaffenden Lymphräume Muskulatur in der Wand, welche als hypertrophisch zu bezeichnen war, 1. wegen der absoluten Dicke der ganzen Schicht, 2. wegen der Kräftigkeit der Muskelzellen und ihrer Bündel und des dadurch bedingten Hervortretens aus dem einbettenden Bindegewebe,

3. wegen des beschriebenen Hineinwachsens der Bündel in das umgebende Gewebe. Neben zugleich dilatirten Lymphgefässen fanden sich auch nicht dilatirte in hypertrophischem Zustand. Oft lagen die muskelführenden Gefässe in Gruppen zu vielen nebeneinander, andere Male mehr vereinzelt zwischen den nur mit Endothelwand versehenen Räumen. Besonders bemerkenswerth sind Gefässe mit unvollkommener Muskelwand, derart dass nur in unregelmässigen Abständen Bündel hypertrophischer Fasern in verschiedenster Richtung bis unmittelbar oder nahe unter das Endothel herantreten, und sich mit dem andern Ende im umgebenden Bindegewebe verlieren. Ferner kommen stellenweise Züge hypertrophischer Muskelfasern im Bindegewebe zwischen den erweiterten Lymphräumen vor, ohne deutlich zu einem oder dem anderen derselben zu gehören, und häufig wieder die durchflochtene Anordnung zeigend. — In den cystischen Lymphangiomen, den dünnwandigen Cystenhygromen des Halses konnte Sch. ebenfalls die Muskelhypertrophie der Lymphgefässe nachweisen: In dem einen Falle nur an wenig Stellen, im anderen reichlich, wenn auch nicht über alle Theile des Tumors gleichmässig verbreitet; es setzte sich hier das Cystenconglomerat der rechten Seite des Mundbodens und Halses durch die Supraclaviculargrube in einen grossen multiloculären Tumor des Mediastinums fort, ausserdem bestand in der Mittellinie der Zunge eine papillomatöse Geschwulst, bedingt durch cystische Erweiterung der Lymphcapillaren der Schleimhautpapillen. Zwar war die dünne Wand der grossen Cysten rein bindegewebig, aber in der supraclavicularen Partie fanden sich 1. eine ganze Zahl der hier etwas kleineren Cysten muskelhaltig, 2. nicht oder wenig dilatirte Lymphgefässe mit hypertrophischer Muskulatur. Endlich untersuchte Sch. ein grosses multiloculäres, chylushaltiges, cystisches Lymphangiom des Mesenterium (17 jähriges Mädchen), in welchem sämmtliche Cysten, auch die ungefähr kindskopfgrosse, eine starke Muskelwand besassen, welche aus hypertrophischen, zu gekreuzten Bündeln angeordneten Fasern bestand; die Innenfläche der Räume ähnelte einer trabeculären Harnblase. Der bindegewebige Theil der Cystenwand war vielfach spongiös, durchbrochen durch endotheltragende, im Uebrigen wandungslose dilatirte Lymphräume, enthielt aber ausserdem zahlreiche hypertrophische, äusserst muskelkräftige Lymphgefässe, deren manche mikroskopisch, oder schon makroskopisch durch Sondiren bis zur Einmündung in eine

der Cysten verfolgt werden konnten. Auch hier fanden sich Räume mit unvollständiger Muskulatur, und Muskelbündel im Bindegewebe zwischen denselben. Die Möglichkeit, diese muskulösen Cysten mit Sicherheit ganz auf erweiterte, hypertrophische Lymphgefässe zurückzuführen, giebt auch ein Verständniss für anderweitige ähnlich gebaute, sonst schwer zu erklärende Cysten, z. B. des Beckens.

Für die Auffassung des Wesens der Lymphangiome geht aus diesen Befunden hervor, dass eine Lymphstauung bei der Entwicklung derselben eine Rolle spielt, die zur Arbeitshypertrophie der Stämme führt, freilich nicht in dem Sinne, dass ein Hinderniss in den centralen grösseren Gefässen (Wegner) als die Ursache der ganzen Tumorbildung angesehen werden soll; dass eine Neubildung von Lymphcapillaren in grösserem Umfange vorhanden ist, konnte Sch. in mehreren seiner Präparate nachweisen, und zwar scheint dieselbe durch Einwachsen des Endothels der praeformirten Capillaren in die Saftspalten zu geschehen.

Die hypertrophische Muskulatur lässt gewisse Beziehungen der Lymphgefässwand zum umgebenden Gewebe erkennen. An den grösseren Stämmen müssen die in letzteres einstrahlenden Muskelbündel bei ihrer Contraktion eine Bewegung desselben hervorrufen, welche möglicherweise die Lymphströmung darin fördert; die einzelnen Muskelbündel zwischen den klaffenden Räumen der cavernösen Partien, welche z. Th. bis an's Gefässlumen herantreten, z. Th. nicht, müssen bei der Zusammenziehung das Gewebe zusammendrücken, also vielleicht eine Entleerung des Gewebssaftes in die eigentlichen Lymphgefässe herbeiführen. Diese Verbindung der Lymphgefässmuskulatur mit dem umgebenden Gewebe hat viel Aehnlichkeit mit dem Verhältniss der elastischen Fasern der Lymphgefässe zu den Geweben, wie es Rieder kürzlich beschrieben hat.

Chiari (Prag) erwähnt den Befund reichlicher Muskelfasern in der Wand von Lymphcysten der Milz. Dieselben wurden auf die Muskulatur der Trabekeln bezogen.

Beneke (Braunschweig) kann nach eigenen Untersuchungen die Befunde und Auffassungen des Herrn Vortragenden bestätigen. Auch Beneke ist der Ansicht, dass die Hypertrophie der Muskularis eine Arbeitshypertrophie ist; dem entspricht auch die gleichzeitige Verdickung der die Gefässwand direct bildenden, bindegewebigen und elastischen Elemente. Auffallend, und gegen die An-

nahme einer allgemeinen Drucksteigerung im Lumen der Lymphgefäße sprechend erscheint ihm die Thatsache, dass die Bindegewebsverdickungen strangförmig sind, nicht gleichmässig dick um das ganze Lumen herum; gerade in den Winkeln der meist spaltförmigen, (nicht runden) Lumina kann die Wand auf die Endothelschicht beschränkt sein. Bei allgemeiner Drucksteigerung im Lumen würde auch eine allgemeine Hypertrophie der Bindegewebstheile, welche in erster Linie den Druck zu tragen haben, zu erwarten sein.

4. Herr Ziegler-Freiburg i. B.:

Ueber traumatische Arteriitis und deren Beziehungen zur Arteriosklerose und zum Aneurysma
(nach Experimental-Untersuchungen von Dr. Malkoff).

Ziegler berichtet unter Vorlegung mikroskopischer Präparate und Abbildungen über eine Reihe von Experimental-Untersuchungen über traumatische Arteriitis, welche Herr Dr. Malkoff in seinem Institute im Laufe dieses Sommers ausgeführt hat. Die Gesamtzahl der Experimente beträgt 35, davon 30 an Hunden, 5 an Kaninchen. In 33 Versuchen wurden periphere Arterien (*A. carotis communis*, *A. brachialis* und *A. femoralis*) mit einer flachen Pincette gequetscht und alsdann nach Ablauf verschiedener Zeiträume, von 4 Stunden bis zu 100 Tagen, untersucht. In zwei Fällen wurden die Arterien stark ausgedehnt, und zwar in der Weise, dass bei Hunden die *A. carotis communis* 2,5 cm unterhalb der Abgangsstelle der *A. laryngea superior*, die letztere dagegen vor ihrer Verzweigung unterbunden wurde. Alsdann wurde in die Carotis möglichst peripher eine mit einem Manometer versehene Spritze eingeführt und bei hohem Druck (bis zu 2 Atmosphären) Kochsalzlösung in das abgeschlossene Gefässgebiet eingespritzt und dasselbe dadurch etwa 15 Secunden lang ausgedehnt; durch Lösung der erwähnten Ligatur wurde alsdann die normale Circulation wieder hergestellt. Die gedehnten Arterien wurden nach 20 und nach 55 Tagen herausgeschnitten.

Die Arterien wurden in verschiedenen Flüssigkeiten fixirt und mit verschiedenen Methoden gefärbt, wobei namentlich auch

Orcëinfärbung sowie die Weigert'sche Färbung für elastische Fasern zur Verwendung kamen. Zum Vergleich wurde stets auch ein gesundes Arterienstück in der nämlichen Weise behandelt.

Quetschungen der Arterienwände verursachen zunächst eine makroskopisch wohl erkennbare Erweiterung der Arterien, die mehrere Wochen andauert, im Laufe der Zeit indessen unter Verdickung der Arterienwände wieder eine Rückbildung erfährt. Der Durchmesser der Arterie kann bis nahezu auf das Doppelte steigen.

Die mikroskopische Untersuchung ergibt in frischen Fällen als eine der wesentlichsten Veränderungen, Zerreissungen und Verlagerungen elastischer Fasern, und zwar sowohl der elastischen Innenlamelle als auch der Media, weniger der Adventitia. Hierzu gesellen sich auch Degenerationen der Muskelfasern, zuweilen auch Blutungen. Schon am ersten Tage ist ferner auch eine mehr oder weniger entwickelte Infiltration der Wand, namentlich der inneren Theile der Media und der Intima, mit Leukocyten zu finden. Schon bald gesellen sich hierzu auch Wucherungserscheinungen von Seiten der bindegewebigen Bestandtheile der Gefässwand; etwa zwischen dem 10 und 15 Tage lassen sich auch Kerntheilungsfiguren in Muskelzellen finden, doch sind dieselben sehr selten. Aus dem wuchernden Bindegewebe entsteht weiterhin Bindegewebe und führt zu einer Verdickung der Gefässwand, welche namentlich die Intima betrifft, zum Theil jedoch sich auch auf die Media erstreckt und da am bedeutendsten ist, wo die elastischen Lamellen und Fasern zerrissen waren. In dem neugebildeten Bindegewebe können sich späterhin auch elastische Fasern entwickeln.

Bei den Dehnungsversuchen blieb das gedehnte Stück auch nach Wiederherstellung der Circulation zunächst noch etwas erweitert. Nach Ablauf der genannten Zeiten waren die gedehnten Arterienstrecken in beiden Fällen bedeutend verdickt und zwar vornehmlich durch eine Bindegewebsentwicklung in der Intima und in den inneren Schichten der Media, in deren Gebiet sich ebenfalls Defecte, Unterbrechungen und Verlagerungen des elastischen Gewebes, sowie Muskelschwund erkennen liessen. In den äusseren Theilen der verdickten Intima und in der Media war überdies hyaline Entartung des Gewebes, im ersten Falle auch partielle Verkalkungen dieser Theile nachzuweisen.

Aus den Versuchen geht sonach hervor, dass sowohl Quetschungen, als auch abnorme Dehnungen der Gefässwand gefolgt sind von einer Arteriitis proliferans, die ihren Sitz vornehmlich in der Intima, zum Theil auch in der Media hat. Sie entwickelt sich namentlich da, wo Wucherungen und Verlagerungen der elastischen Fasern und Lamellen stattgefunden haben, und führt zu Veränderungen, welche mit denjenigen der gewöhnlichen Arteriosklerose beim Menschen durchaus übereinstimmen, und man kann danach die Veränderungen als traumatische Quetschungs- und Dehnungsarteriosklerose bezeichnen. Eine Zeit lang bestehen zugleich wahre traumatische Aneurysmen, die alsdann aber durch die Wucherung der Arterienwände wieder ausgeglichen werden. Ob es gelingt, durch Aenderung der Versuchsbedingungen bleibende und progressiv zunehmende Aneurysmen zu erzielen, müssen weitere Untersuchungen zeigen. Bezüglich der Pathogenese der beim Menschen vorkommenden Arteriosklerose und der Aneurysmen dürfte der Schluss gerechtfertigt sein, dass traumatische Formen wohl häufiger vorkommen, als man bisher angenommen hat.

Koester: Es ist ein Unterschied, ob Zerreißung von elastischen Fasern z. B. in der Aorta gefunden wird nach einer Erschütterung, die weit ab davon stattfand, oder ob in einer Carotis mit einer Pincette direct Zerreißungen hervorgebracht werden. Elastische Fasern zerreißen in erkrankten Gefäßen erst nach Verlust ihrer homogenen Binde substanzhülle, einer Hülle, die sich in der Arterienwand durch eigene Dreifärbung darstellen lässt.

Thoma verwahrt sich gegen die Meinung, dass die Traumen der Arterien eine wesentliche Rolle bei der Entwicklung der Angiosclerose spielen, versäumt jedoch nicht, die von dem Vortragenden gebrachten Ergebnisse als bedeutungsvoll für die Lehre von den Traumen der Arterien zu bezeichnen.

v. Recklinghausen findet in den geschilderten Resultaten der Arterienquetschung und -Zerreißung, bei welchen ja zuerst eine Zerreißung der elastischen Fasern der Arterienwand eintritt, und alsdann (also secundär) eine Erweiterung, eventuell entzündliche Infiltration des Gewebes Platz greift, eine experimentelle Bestätigung seiner, in der Dissertation Helmstaedter's 1873 ausgesprochenen Theorie über die Entstehung der spontanen Aneurysmen, dahinlautend, dass mit der mechanischen Sprengung der elastischen

Fasern der Arterienwand als dem primären Moment die Erweiterung eingeleitet werde.

Lubarsch theilt Versuche mit, in denen er an der Carotis die Adventitia abpraeparirte, um so durch Schwächung der Media Aneurysmabildung hervorzurufen. Es kamen aber nur vorübergehende Erweiterungen zu Stande, da sich bald eine secundäre Adventitia bildete. Das Endresultat waren vielmehr endarteriitische und mesarteriitische Veränderungen.

5. Herr Jürgens - Berlin:

Ueber Sarcoma mediastini antici, beim Kaninchen durch Impfung erzeugt (mit Demonstration).

Meine Herren! Von einem Rundzellen-Sarkom des vorderen Mediastinum und der linken Pleura vom Menschen, welches in diesem Sommer zur Section kam, wurde eine Impfung auf Thiere und zwar auf Kaninchen veranstaltet. Diese Impfung war von Erfolg; etwa zehn Wochen nach der Impfung wurde das Thier getödtet. Ich lege Ihnen das Präparat hier vor; die Section ergab ein wallnussgrosses Sarkom, und zwar wiederum des mediastinum anticum und der linken Pleura. Wie Sie sehen werden, hat die Geschwulst die linke Lunge und etwas das Herz verdrängt; indessen sind beide Lungen gut lufthaltig, Herz und Herzbeutel intact. Das Thier zeigte während des Lebens auch keine krankhaften Erscheinungen, sondern wurde getödtet, um das Resultat der Impfung zu controlliren. Die Uebertragung geschah in der Gegend der linken Brusthälfte, ausserdem in die Bauchhöhle. Trotzdem war die Bauchhöhle frei, auch alle übrigen Organe gesund.

Die mikroskopische Untersuchung der sehr weichen, grau-roth gefärbten Geschwulst ergab, dass es sich um ein kleinzelliges Rundzellen-Sarkom handelte. Die Gefässe waren stark entwickelt, sehr weit; stellenweise bestanden bedeutende Teleangiectasieen mit hämorrhagischen Infiltrationen, z. Th. ganz frisch, z. Th. alt; jedoch nirgends regressive Metamorphosen. Unmittelbar nach der Tödtung des Thieres fanden sich in der Geschwulst, aber nur in

dieser, nicht in anderen Organen äusserst kleine Amöben; in dem Endosark der Thiere zahlreiche Granula, vereinzelt rothe Blutkörperchen, letztere theilweise in Zerfall begriffen, auch braunes Pigment. Ich muss in Zweifel lassen, welche Bedeutung diese Amöben für die Entstehung des Sarkoms haben. Es wurden sofort weitere Impfungen auf Thiere vorgenommen, über deren Resultate später Berichte folgen werden.

Wie Ihnen bekannt sein wird, habe ich schon seit mehreren Jahren Impfungen von Sarkomen, insbesondere aber auch von melanotischen Sarkomen mit positivem Erfolg vorgenommen, worüber seiner Zeit in der Berliner medicinischen Gesellschaft und zweimal auf dem Chirurgencongress in Berlin Mittheilungen und Demonstrationen gemacht wurden. Ich muss aber bemerken, dass seitdem viele andere Uebertragungen ausgeführt wurden, welche, ohne dass ich den Grund dafür angeben kann, erfolglos waren. Das jetzige Präparat, welches der Gesellschaft vorliegt, ist ausgezeichnet durch die Grösse der Geschwulst, welche sich als ein medulläres telangiectatisches Sarkom im Stadium der vollsten Florescenz darstellt.

6. Herr Ernst-Heidelberg:

Ueber Missbildungen im Centralnervensystem.

Der durch beifolgende Photographieen erläuterte Fall von Encephalocystocele ist dadurch bemerkenswert, dass mit jener Missbildung eine ganze Reihe anderer Bildungsfehler des Centralnervensystems verbunden sind.

Ausser der Knochenlücke in der Mitte der Hinterhauptschuppe ist nämlich ein Defect der 4 ersten Wirbelbogen da. Es besteht linksseitiger Hydrocephalus, die Stammganglien sind links nicht nachweisbar. Der linke Ventrikel besitzt einen Vorraum, wie eine divertikelartige Ausbuchtung. Der Bruchsack setzt sich von innen nach aussen zusammen aus einer Schicht Gehirn (Occipitallappen), Pia-arachnoides, Haut. Die Dura fehlt. Ein wulstiges Gebilde stellt sich als Aderhautgeflecht heraus. In Buchten und Taschen der Gehirnschicht lässt sich Ependymepithel mit langen, radiären Stützfasern nachweisen.

Schon die äussere Gestalt des Gehirns weist auf tiefer liegende und feinere Abnormitäten. Es fehlt vollständig der linke Schläfenlappen, sowie tractus und bulbus olfactorius. Am Kleinhirn fehlt eine Wurmbildung, es findet sich partielle Aplasie, an umschriebener Stelle Mikrogyrie, an Stelle des Wurms liegt eine dorsale Spalte als Fortsetzung und Erweiterung des 4. Ventrikels, dessen Aderhautgeflechte verlagert sind und von oben in die Spalte herabhängen. In den Lamellen, die die Spalte flankieren, werden abgesprengte Epithelröhren gefunden, also im Bereich des 4. Ventrikels Analoga zu mehrfachen Centralkanälen. Multiple und doppelseitige Heterotopieen und Atypien des Kleinhirns erinnern an jenen eigenthümlichen, früher von mir mitgetheilten Fall von Kleinhirnmissbildung (Ziegler's Beiträge XVII) und bestätigen die damals versuchte Deutung. In grösserer Ausdehnung als die Wirbelbogenpalte ist das Rückenmark nach hinten offen geblieben. Wohl abhängig vom Hydrocephalus ist der fast vollständige Defect der linken Pyramide, der wiederum eine starke Asymmetrie der Brücke verursacht. Die Markbildung ist verzögert gegenüber normalen Neugeborenen. Die linke Olive liegt beträchtlich höher als die rechte.

Die Untersuchung beweist eine tiefgreifende und frühzeitige Störung in der Ausbildung des gesammten Centralnervensystems und warnt vor einseitig localistischen Erklärungsversuchen des Gehirnbruchs.

III.

Sitzung der Deutschen Pathologischen Gesellschaft.

Dienstag, den 20. September 1898, Nachmittags 3 Uhr.

Stellvertretender Vorsitzender: Herr v. Recklinghausen.

1. Herr Beneke - Braunschweig:

Ueber Ganglioneurome.

Vortragender berichtet über zwei Fälle ganglienzellhaltiger Nervengeschwülste. Der erste betraf eine 28 jährige Frau, welche bei der Geburt ihres ersten Kindes, in Folge der durch einen Tumor im kleinen Becken verursachten Erschwerung des Geburtsactes starb. Der retrorectal gelegene, kindskopfgrosse, grauweissliche Tumor war aus vielfach durchflochtenen Faserzügen gebildet und zeigte ein myomähnliches Aussehen; mikroskopisch erwiesen sich alle diese Faserzüge als Bündel markloser Nervenfasern, mit zellenreicher, kräftig entwickelter Schwann'scher Scheide; nur vereinzelte Fasern waren markscheidenhaltig, die Markscheide war dann zart und oft rosenkranzförmig. Achsencylinder waren nur in einem Theil der Fasern erkennbar; in anderen waren sie eigenartig hyalin gequollen, und zwar bis an die Ganglienzellen heran; hier endeten die hyalinen Massen in Form dicker Ballen, deren Abgrenzung gegen die normal gebliebene Zelle, oft genau dem sogenannten Polhügel entsprach. — Die Ganglienzellen waren in dem Tumor in verschiedener Reichlichkeit zerstreut; im Centrum waren sie spärlicher als am Rande, an welchem offenbar jüngere Wucherungszonen vorlagen. Die Ganglienzellen zeigten im allgemeinen embryonale Formen, ihre Ausläufer, namentlich die Verbindung mit markhaltigen Nervenfasern, ihre Kernformen, das Verhalten des Protoplasma bei Nissl'scher Färbung liessen an

ihrer Natur keinen Zweifel aufkommen; sie erschienen in verschiedenen biologischen Zuständen, namentlich fanden sich einerseits verschiedene Formen der Atrophie bis zu vollkommenem Schwund, andererseits Wucherungszustände, wobei die Zellen dunkler, kleiner und oft mit mehreren Kernen versehen waren. — Das die Nervenbündel zusammenfassende Bindegewebe entsprach in seiner Form einem normalen Perineurium.

Der zweite Fall, welcher dem Vortragenden durch Herrn G. R. Orth überwiesen wurde, zeigte eine Geschwulst von Mannskopfgrösse bei einem 10jährigen Mädchen, in der Gegend des Ganglion coeliacum; dieselbe lag der Wirbelsäule fest auf, und umschloss Aorta und Vene cava theils selbst, theils durch eine Anzahl anscheinend durch Geschwulstmassen vergrößerter Lymphdrüsen, welche dem Tumor dicht anlagen. Makroskopisch erschien die Geschwulst grösstentheils dem Fall I ähnlich, nur waren die Nervenbündel, die zum Theil sehr erhebliche Dicke aufwiesen, noch viel schärfer von einander gesondert; an anderen Stellen bildeten sie aber auch hier dichte, mehr homogene Verfilzungen. Ferner traten in dem Tumor mehrere, bis citronengrosse, schwammige, braunrothe, an Angiome erinnernde Knoten hervor, von weicher Beschaffenheit; ihnen glichen die metastatisch infiltrirten Lymphdrüsen. — Mikroskopisch bestand dieser Tumor, der übrigens von den Eltern seit dem ersten Lebensjahr des Kindes beobachtet und angeblich seit drei Jahren rascher gewachsen war, aus ähnlichem Gewebe wie der erste; die Achsencylinder und Markscheiden waren meist noch deutlicher nachweisbar. An manchen Stellen waren die Ganglienzellen sehr spärlich und atrophisch, an anderen bildeten sie dichtere Haufen; in diesen traten Wucherungserscheinungen, namentlich Kernvermehrungen bis zur Bildung von 8—10 kernigen Zellen auf, deren Natur aber durch ihre Ausläufer, welche bisweilen dichte Bündel langer, nackter Achsencylinder, genau entsprechend embryonalem Nervengewebe, bildeten, ganz unverkennbar war. Von diesen Zellgruppen zu den Bildungen der braunrothen Knoten fanden sich alle Uebergänge: die letzteren bestanden aus syncytiumähnlichen Protoplasmamassen, in welchen die Zellgrenzen meist stark verwischt waren, und welche massenhaft chromatinreiche Kerne enthielten. Die Anordnung der letzteren zu 4—6 in Ringform in zahlreichen, grösseren, schärfer abgrenzbaren Zellen glich genau den vielkernigen Zellen der noch nicht maligne

degenerirten Ganglienzellgruppen, sodass die malignen Knoten als ein weiteres Entwicklungsstadium der Ganglienzellen des übrigen Knotens angesehen werden durften. Die malignen Knoten enthielten meist alte oder frischere Blutungen, Blutpigment u. s. w.; mehrfach waren in venösen Bluträumen maligne Tumorzellen auch in die anstossenden, nicht malignen Tumorthteile eingeschwemmt. Das Stroma in den malignen Theilen bestand aus Resten der hier ehemals vorhandenen gutartigen Geschwulsttheile und aus bisweilen etwas reichlicher entwickelten Blutgefässen. — Die Lymphdrüsenmetastasen glichen im Allgemeinen den malignen Knoten, nur fiel häufiger die Neigung der Zellen auf, sich epithelartig an den Wänden des Stroma anzuordnen; auch hier fanden sich wieder die eigenthümlichen Zellen mit kranzförmig angeordneten Kernen.

In den beiden mitgetheilten Fällen hält Votr. es für unwahrscheinlich, dass es sich etwa um Riesenwuchsformen von Sympathicusganglien, oder um einfache Nervenfasergeschwülste, wahre Neurome, handle, welche durch ihre Entwicklung in einem Ganglion des Sympathicus eine Beimengung von Ganglienzellen erhalten hätten. Das Vorkommen reiner Nervenfasergeschwülste ohne traumatische Ursachen ist noch durchaus zweifelhaft; in jenen Fällen von gut- oder bösartigen Nervenscheidentumoren, in welchen gleichzeitig Nervenfaserneubildung sicher erwiesen wurde, ist es wahrscheinlich, dass es sich nur um eine Art regenerativerischer Wucherung der letzteren, nach Art eines Amputationsneuroms, handelte. In den beschriebenen zwei Fällen, sowie in den analogen von Borst, Busse, Loretz und Weichselbaum, ist die gesammte Neubildung wohl eine Folge der blastomatösen Erkrankung der Ganglienzellen; die successive Neubildung von Nervenfasern ist nur aus einer gesteigerten Production solcher, von Seiten der Ganglienzellen verständlich; die Wucherungserscheinungen, die Kurzlebigkeit, endlich die maligne Entartung der Ganglienzellen in dem zweiten Falle, für welchen bisher noch kein Analogon beobachtet worden zu sein scheint, sprechen gleichfalls für eine Erkrankung der Ganglienzellen im Sinne blastomatöser Wucherungssteigerung.

Ueber den Ursprungsort der Tumoren, die anscheinend sämmtlich als congenital angesehen werden können, ist nichts vollkommen Sicheres zu sagen. Offenbar handelt es sich um ein funktionell minderwerthiges Nervengewebe; die hierin bedingte unvollkommene histologische Ausbildung (Mangel bezw. geringe Entwicklung der

Markscheiden) giebt dem Tumorgewebe grosse Aehnlichkeit mit dem Gewebe des Sympathicus; ein Beweis für die Entwicklung aus letzterem, etwa aus „versprengten Keimen“ liegt darin noch nicht. Immerhin ist es auffallend, dass die bisher bekannten, spärlichen Tumoren dieser Art an Stellen sassen, welche bei der embryonalen Entwicklung des Sympathicus von Bedeutung und besonders complicirter Anlage zu sein scheinen, nämlich subpleural links oberhalb des Herzbeutels, in der Gegend des Gangl. coeliacum bzw. in der Nebenniere, und in der Gegend des Beckenstranges. Es wäre denkbar, dass die Entwicklung der Tumoren an diesen Stellen einer excessiven Wanderung der Sympathicuszellen, welche nach W. His. jun. Entdeckung den Spinalganglien entstammen, zuzuschreiben wäre. Jedenfalls müsste aber dann noch eine besondere, blastomatöse Steigerung der Wachstumsenergie dieser Zellen angenommen werden, ähnlich wie z. B. versprengte Nebennierenkeime relativ häufig zu echten Tumoren heranwachsen. Vortragender vergleicht in dieser Bezeichnung seine Fälle mit den, nach v. Recklinghausen's Entdeckung auf congenitaler Basis beruhenden Adenomyomen des Uterus, deren späteres, eventuell excessives und atypisches Wachstum auch nur als echtes Geschwulstwachsthum bezeichnet werden kann; auch bei diesen Tumoren kommt es bisweilen zur malignen Degeneration (zwei Fälle von v. Recklinghausen).

Die Discussion hierüber wird bis nach Abhaltung des Vortrages des Herrn Knauss verschoben.

2. Herr Knauss - Stuttgart:

Ueber multiple, echte amyelinisch-gangliöse Neurome.

Im Anschluss an die von Beneke mitgetheilten Fälle möchte ich die Präparate und Zeichnungen von dem kürzlich (in Virchow's Archiv Band 153) von mir beschriebenen Falle vorlegen, welcher einem verwandten Gebiete angehört. Die dabei im subcutanen Gewebe gefundenen Tumoren bestanden durchweg aus Nervengewebe, marklosen, spärlichen markhaltigen Nervenfasern, sowie sehr zahlreichen deutlich charakterisirten Ganglienzellen. Während ich bezüglich der Einzelheiten, sowie der Geschichte der Neurome wohl auf obige Veröffentlichung verweisen darf, weicht meine Auffassung über den muthmasslichen Ursprung dieser Geschwülste von der bisherigen nicht unwesentlich ab. Nach den dabei gewonnenen Erfahrungen nämlich scheint das sympathische Nervensystem bei der Bildung der amyelinisch-gangliösen Neurome eine besondere Rolle zu spielen. Denn einmal ist ihr Bau dem sympathischer Ganglien auffallend ähnlich; sodann aber war ein Zusammenhang mit dem Cerebrospinal-Nervensystem nicht nachzuweisen. Andererseits weist die Thatsache, dass sie längs der in der Cutis aufsteigenden Blutgefässe liegen, darauf hin, dass sie mit den, diese begleitenden sympathischen (trophischen) Nervengeflechten zusammenzuhängen. Ferner enthält die Literatur zahlreiche Mittheilungen von Beteiligung des Sympathicus in derartigen Fällen in Form von Geschwülsten seiner grossen Ganglien. Schliesslich steht diese Auffassung auch in Einklang mit unseren neueren Anschauungen von der Einheit der Nervenzelle und Nervenfasern, welche für eine ächte Neubildung das Vorhandensein, bezw. eine Wucherung von Ganglienzellen geradezu postuliren.

Gemeinsame Discussion über die Vorträge der Herren Beneke und Knauss:

v. Recklinghausen wirft die Frage auf, ob die von beiden Rednern als Ganglienzellen bezeichneten Zellen nicht vielmehr in den Kategorien der sogenannten Endothelzellen unterzubringen sind, die ja in und an Nerven, z. B. am Plexus sacralis entstanden sein könnten. Die Nervenfasern, soweit sie myelinhaltig gefunden wurden, sollen damit nicht bestritten werden. In den Fällen von

Neurofibromen, welche Ganglienzellen enthalten sollten, in Soyka's einem Falle namentlich, muss die ganglionäre Natur der so bezeichneten Stellen durchaus bestritten werden. Im Anschluss legt v. Recklinghausen eine Abbildung von multipler Neurofibromen des Vagus vor, mit dem Hinzufügen, dass in diesen irgend eine Neubildung von Ganglienzellen, obwohl ja mikroskopische Häufchen nicht selten im normalen Vagus gefunden werden, keineswegs nachgewiesen werden konnten.

Beneke betont gegenüber den von Recklinghausen erhobenen Zweifeln, dass die Natur der Zellen als Ganglienzellen sich namentlich durch den Befund von Zellen, von welchen direct markhaltige Fasern abgingen, mit Sicherheit erwiesen habe.

Rudolf Virchow: Die Diagnose des Neuroms ist nicht abhängig von dem Nachweis, woher die Nerven entstanden seien, sondern nur davon, ob Nerven in hervorragendem Maasse vorhanden sind. Es ist ein grosser Fortschritt, dass jetzt immer mehr Fälle festgestellt werden, in denen Ganglienzellen gefunden sind. Aber es ist nicht möglich, für jeden Fall den Nachweis zu erbringen, wie diese Elemente entstanden sind.

Orth bemerkt gegenüber den geäusserten Zweifeln an der nervösen Natur des zweiten Tumors, welchen Herr Beneke beschrieben hat, dass er bei der ersten Untersuchung dieses Gewächses ebenfalls zu der Diagnose „Nerven mit Ganglienzellen“ gekommen ist. Er weist noch darauf hin, dass ein Theil der als Ganglienzellen angesprochenen Elemente Pigment enthalte, wie so viele Zellen der sympathischen Ganglien.

Hierbei sei es mir gestattet, eine Bemerkung über die Nomenclatur beizufügen. Unter Neurofibroma sollte eine Geschwulst verstanden werden, welche neugebildete nervöse Elemente und neugebildetes Bindegewebe enthält. Die von Recklinghausen'schen Neurofibrome enthalten nun keine neugebildeten nervösen Elemente: sollten wir sie desshalb nicht lieber bloß „Fibroma nervorum“ nennen?

Chiari (Prag) sah vor Kurzem einen Fall von ganglionärem Neurom, ganz analog dem ersten Falle Beneke's. Der Tumor war von der Vorderfläche des Kreuzbeines entfernt worden. Die Ganglienzellen glichen vollständig den Ganglienzellen in einem zweifellosen ganglionären „Neurom“ einer Nebenniere. In terminologischer Hinsicht verwendet Chiari, so wie Orth, für

Fibrombildungen an Nerven nicht den Terminus „Neurofibrom“, sondern „Fibroma nervi“.

v. Rocklinghausen möchte an dem Namen „Neurofibroma“ um so mehr festhalten, als bei den Praktikern der Gebrauch, die Bezeichnung „Neuroma“, für die gewöhnlichen Tumoren der peripheren Nervenstämme anzuwenden, nicht abgekommen ist.

3. Herr Lubarsch - Rostock:

Ueber Gewebsembolien und Gewebsverlagerungen.

Nachdem der Nachweis verschiedenartiger Zellverschleppungen in pathologischen Zuständen bei Menschen und Thieren erbracht worden war, erschien es nothwendig, die Frage nach den Schicksalen der verschleppten Zellen zu lösen. Dies war im Wesentlichen nur auf experimentellem Wege möglich, den ich bereits vor mehreren Jahren in Gemeinschaft mit meinen Schülern Dr. Krückman und Dr. Lengemann beschritten habe. Es wurden vornehmlich bei Kaninchen Emulsionen von Leber- Nieren- Placentar- Hoden- und Mammastückchen oder auch ganze Gewebstheilchen in die Vena jugularis eingespritzt, und dann nach verschiedenen Zeiten die Lungen der betreffenden Thiere untersucht. Es ergab sich dabei, dass die vereinzelter Zellen meist rasch zu Grunde gehen und schon nach wenigen Tagen bis zur Unkenntlichkeit entstellt sind, so dass es nicht mehr möglich ist festzustellen, um was für Zellen es sich handelt. Die grösseren Gewebspartikel gehen langsamer zu Grunde und werden mehr oder weniger rasch nach Art von Thromben organisirt. Zuerst fallen der Auflösung anheim die am höchsten differencirten Zellen, während z. B. in drüsigen Organen die Epithelien der Ausführungsgänge länger erhalten bleiben, ja mitunter sogar vorübergehende Wucherungserscheinungen (Mitosen) darbieten. Nur bei Injection von Speicheldrüsen-gewebe kommt es in der Peripherie der injicirten Partien zu einer Neubildung ganzer Kanälchen, die aber auch vorübergehend ist, da nach ca. drei Wochen auch die neugebildeten Kanälchen fast vollständig wieder atrophirt sind. — Der Zerfall

der embolisirten Zellen und Gewebetheile hat nun vor allem Veränderungen des Blutes und Knochenmarkes zur Folge. Die Blutveränderungen bestehen in Bildung weisser und hyaliner Thromben, sowie in ausgesprochener Leukocytose (vornehmlich acidophiler Zellen). Die Knochenmarksveränderungen documentiren sich 1. in der Ansammlung zahlreicher acidophiler Zellen im Blute und vielen Organen, 2. in Knochenmarkriesenzellenembolie, 3. in Knochenmarkgewebsembolie, 4. in Blutungen des Knochenmarks. Es stellte sich bei den Versuchen sehr bald heraus, dass die Injection der verschiedensten Parenchymzellen regelmässig eine secundäre Embolie von Knochenmarkriesenzellen zur Folge hat. Hierdurch wird sowohl die Differentialdiagnose der einzelnen Zellarten, wie der Nachweis der späteren Schicksale der verschleppten Zellen erschwert. Eine genaue Untersuchung zahlreicher Fälle von Parenchymzellenembolie beim Menschen ergab, dass auch hier die secundäre Knochenmarkriesenzellenembolie nicht fehlt. — Von besonderem Interesse ist die Knochenmarkgewebsembolie, die zunächst in fast allen Fällen von experimenteller Parenchymzellenembolie gefunden wurde; es fanden sich in Lungenarterienästen ganze Fragmente von Knochenmark mit Fettzellen, Riesenzenen, Pigment. Eine traumatische Entstehung dieser Verschleppung bei Tödtung der Thiere wurde dadurch ausgeschlossen, dass die Kaninchen nicht durch Nackenschlag, sondern durch Chloroform getödtet wurden. Auch wurde bei normalen Thieren, die durch Nackenschlag (2—3 Schläge mit der Hand) getödtet wurden, die Knochenmarkembolie vermisst. Endlich fand sich auch beim Menschen — in 4 Fällen von Eklampsie ohne Knochenfractur — ausgesprochene Knochenmarkembolie, während sie in den meisten Fällen von Schädel- und Oberschenkel-Fracturen vermisst wurde. Auch konnte durch Erschütterung des Knochensystems oder durch Fractur der Ober- und Unterschenkel bei Kaninchen nur ganz ausnahmsweise Knochenmarkembolie erzeugt werden. Hieraus geht hervor, dass für die Entstehung der Knochenmarkgewebsembolie vor allem die durch den Zerfall verschleppter Parenchymzellen bewirkte Alteration des Knochenmarks, die sich mitunter in Blutungen und Nekrosen documentirt, von Wichtigkeit ist; beim Kaninchen genügt diese Alteration, um Knochenmark zu lockern und zu embolisiren; beim Menschen scheint allerdings Erschütterung des Skelets als begünstigender Factor hinzuzukommen. — Diese Erfahrungen zeigen, dass nicht

nur bei Infectiouskrankheiten, worauf Ponfick besonders hingewiesen, sondern auch bei Intoxications- und ähnlichen Krankheiten das Knochenmark Sitz krankhafter Vorgänge ist. —

Das verschleppte Knochenmark verhält sich in mancher Beziehung anders, wie die übrigen Gewebsarten. Die Zellen zerfallen viel langsamer, höchstens findet eine Zertheilung der verschleppten Partikel statt, so dass schliesslich Bröckel aus Fettzellen und Myelocyten oder vereinzelte Fettzellen restiren. Auch die Organisation des embolisirten Knochenmarkgewebes geht viel langsamer vor sich, wie sowohl die Erfahrungen bei der secundären, wie bei primärer, experimenteller Knochenmarkembolie zeigen. —

Im Anschluss an die Untersuchungen über Gewebsembolie wurden nun auch Gewebsverlagerungen in andere Organe vorgenommen, zunächst noch vor der Aufstellung von Ribbert's Geschwulsttheorie, später mit besonderer Berücksichtigung derselben. — In einer Versuchsreihe wurde die Verlagerung in demselben Organe vorgenommen: in der Leber derartig, dass mit einem bohrenden Instrument kleine Wunden angelegt wurden, in denen dann stets kleine Partikel von Lebergewebe liegen blieben. Diese Stückchen wurden entweder ganz resorbirt oder noch nach einiger Zeit als nekrotisches Gewebe in bindegewebiger Narbe gefunden. Nur zweimal fand man nach 3—4 Wochen an der Operationsstelle einen etwas prominenten, scharf abgegrenzten, weissen Streifen, der mikroskopisch aus Bindegewebe und zahlreichen neugebildeten Gallengängen bestand, somit sowohl den nicht seltenen spontanen Fibroadenomen der Kaninchenleber, als auch manchen Arten von Gallengangsadomen in Schnürlebern von Menschen entsprach. — In einer anderen Versuchsreihe wurden in Leber- und Nierenwunden kleine Leber- bzw. Nierenstückchen verpflanzt; in die Nierenrinde namentlich Marksubstanz. In diesen Versuchen wurde zwar ein Anwachsen der implantirten Stücke beobachtet, niemals konnten aber Wucherungserscheinungen nachgewiesen werden (auch nicht an Gallengängen und Sammelröhren), vielmehr gingen die implantirten Stücke allmählich zu Grunde.

Interessanter waren die Resultate in den Versuchen, in denen Gewebstheile in ein anderes Organ des gleichen Thieres implantirt wurden. Zwar Implantation von Leber in Niere und umgekehrt ergab auch kein positives Resultat; höchstens an den Gallengängen

waren geringe Neubildungsvorgänge nachweisbar. — Anders verhielt es sich dagegen bei Implantation von Speicheldrüse, Schilddrüse, Hoden- und Nebenhoden. Die Implantation wurde meist in eine Nieren- oder Leberwunde vorgenommen, hie und da auch nach Ribberts Vorgange in eine der jugularen Lymphdrüsen. Bei letzteren Versuchen konnten zwar Ribberts Angaben im Wesentlichen bestätigt werden, jedoch gelang es wegen der Kleinheit der implantirten Gewebstheile nicht, festzustellen, ob es sich wirklich um eine Reduction der transplantirten Zellen, und nicht vielmehr um eine unvollkommene Regeneration nach vorherigem Zugrundegehen eines Theiles des implantirten Gewebes handelte. Bei den Versuchen mit Implantation in Leber- und Nierenwunden, wo stets linsengrosse und grössere Gewebstücke benutzt wurden, stellte sich Folgendes heraus. In allen Fällen ging der grösste Theil des überpflanzten Gewebes zu Grunde, an den restirenden Theilen stellte sich aber eine Gewebswucherung ein, die nicht immer vollständig den Charakter eines regenerativen Vorganges an sich trägt. Am deutlichsten handelt es sich um einen Regenerationsvorgang bei Implantation von Schilddrüsengewebe in die Niere; hier entspricht die Gewebsneubildung fast vollständig der normalen Schilddrüse, nur dass die Follikel etwas weiter erscheinen und reichlicher Colloid enthalten. — Bei Hoden und Nebenhoden ist die Wucherung meist nicht sehr erheblich, tritt aber auch inselförmig auf und entspricht überhaupt principiell den gleich näher zu schildernden Vorgängen an transplantirten Speicheldrüsenstückchen. In den ersten 48 Stunden finden an den implantirten Stücken nur geringe Veränderungen statt, die in spärlichem Kernzerfall sich documentiren; am dritten Tage sind schon stärkere Zerfallserscheinungen sowohl an den Epithelien der Speichelläppchen, wie der Ausführungsgänge nachweisbar; am stärksten ist der Zerfall im Centrum des Stückes, fehlt aber auch nicht an der Peripherie und tritt im ganzen inselförmig auf; so dass mitten unter grossen nekrotischen Partien noch vereinzelt erhaltene Theile gefunden werden. Am vierten Tage treten neben fortschreitendem Zerfall bereits Neubildungserscheinungen auf; man bemerkt namentlich in der Peripherie Züge und Stränge von mehr platten Epithelien mit äusserst chromatinreichem Kern und dunklem Protoplasma, die sich vielfach um nekrotische Speichel- und Ausführungsgänge herumlegen. Im ganzen treten auch diese Herde inselförmig auf und schieben sich in der

Zeit vom 5—7 Tage immer mehr von der Peripherie nach dem Centrum zu vor, wodurch die abgestorbenen Theile des implantirten Stückes immer mehr zusammenschrumpfen. Den Höhepunkt erreicht die Wucherung in der Zeit vom 7.—9. Tage, wo zahlreiche, lange, verzweigte und geschlängelte Stränge von platten, chromatinreichen Epithelien vorhanden sind, in denen zahlreiche Mitosen und Einwanderungen von Leukocyten auffallen. Vom 10. Tage an wird die Wucherung geringer, die Epithelien haben mehr niedrig cylindrische und cubische Form, in den soliden Strängen treten Hohlräume auf, so dass nun das Gewebe den Bau einer tubulären Drüse annimmt. Etwa vom 14. Tage an nimmt das Bindegewebe auf Kosten der drüsigen Bestandtheile zu; doch findet man auch noch nach $\frac{1}{4}$ Jahr in der bindegewebigen Narbe drüsige Bestandtheile. Die Epithelien selbst sind etwas niedriger geworden, in den Hohlräumen liegen hier und da colloide Massen. — Anfangs wurde angenommen, dass die Versuche nur dann in der beschriebenen Weise ausfielen, wenn die Implantation von Speicheldrüse in Niere an demselben Individuum und möglichst rasch vorgenommen wurde. Bald stellte es sich aber heraus, dass die Implantation auch dann in der beschriebenen Weise gelang, wenn von einem Kaninchen auf ein anderes implantirt wurde, ja selbst dann, wenn die Speicheldrüsenstückchen stundenlang, ja bis zu 3 Tagen in sterilen Gläsern im Dunkeln und in der Kälte aufbewahrt waren. — Endlich wurde untersucht, ob die implantirten Gewebe, nachdem sie sich eine Zeit lang an ihren neuen Standort gewöhnt hatten, mit grösserem Erfolg als sonst in die Blutbahn embolisirt werden könnten. Der Ausfall dieser Versuche war im Ganzen ein negativer.

Als Ergebniss der Verlagerungsversuche ist folgendes zu betrachten: 1. Verlagerte Gewebstheile können unter günstigen Bedingungen einheilen, weiterwuchern und an dem neuen Standort lange erhalten bleiben. 2. Die Wucherungserscheinungen treten erst auf, nachdem ein Theil des verlagerten Gewebes zu Grunde gegangen ist. 3. Abhängig ist das Schicksal der verlagerten Theile nicht so sehr von den Ernährungsbedingungen des neuen Standorts, als von der dem Gewebe immanenten Regenerationsfähigkeit. 4. In manchen Fällen (Speicheldrüse, Hoden, Nebenhoden etc.), handelt es sich bei der Wucherung

nicht um eine echte Regeneration, insofern als das **neu-**gebildete Gewebe sowohl in **Anordnung**, wie in **Form** von dem ursprünglichen erheblich abweichen kann.

Will man diese Versuchsergebnisse auf die Ribbert'sche Geschwulsttheorie anwenden, so kommt man zu dem Schluss, dass die Gewebsverlagerung allein — mag sie extra- oder intrauterin stattgefunden haben — zur echten Neoplasma**bildung** nicht führt. Nur einen Geschwulstkeim können die verlagerten Theile abgeben, aus denen in Folge uns noch unbekannter Bedingungen eine **Geschwulst** entstehen kann.

(Ausführliche Veröffentlichung in: Lubarsch, Zur Lehre von den Geschwülsten und Infectionskrankheiten. Wiesbaden, 1899, Verlag v. J. F. Bergmann. Abhandlung 3 u. 5.)

Ziegler stimmt dem Redner bei, dass aus den Experimenten für die Geschwulstlehre Schlüsse nicht zu ziehen sind. Man kann **nur** sagen, dass Speicheldrüsengewebe, das nach Verletzungen sich örtlich regenerirt, diese Fähigkeit auch nach Transplantation beibehält.

Virchow: Die Erfahrungen mit der Speicheldrüse hat **keine** Bedeutung für die allgemeine Theorie. Cohnheim hat bekanntlich das Weiterwachsen von Periost in den Lungen nachgewiesen.

Lubarsch verwahrt sich dagegen, dass er generalisire; er habe vielmehr ausdrücklich hervorgehoben, dass die von ihm an der implantirten Speicheldrüse geschilderten Vorgänge in ähnlicher Weise nur noch an Schilddrüsen, Hoden, Nebenhoden und allenfalls Ureter vorkämen, nicht aber an verlagerten Leber- und Nierenstückchen. Er lege aber Werth darauf, dass sogar in den Fällen, wo eine Zeit lang eine starke und atypische Wucherung der implantirten Theile vorkommt, doch die Wucherung bald sistirt und keine Geschwulstbildung daraus entsteht.

Marchand bemerkt Herrn Lubarsch gegenüber, dass dieser die Wucherungsfähigkeit der implantirten Gewebe unterschätzte. M. verweist auf eine grössere Arbeit von Enderlen, welcher nachwies, dass von den erhalten gebliebenen Resten der in die Bauchhöhle implantirten Schilddrüsen (ähnlich der die von v. Eiselsberg, wenn auch nicht in demselben Umfange geschehen war), im Verlauf von mehreren Monaten sehr ansehnliche Neubildung von functionirendem Drüsengewebe ausging. Es kommt hauptsächlich darauf an, unter welche Ernährungsbedingungen die implantirten Theile gesetzt werden; sie bleiben sehr viel besser erhalten, wenn man

durch Einschnitte in das zu implantirende Organ das Eindringen gefässhaltigen Bindegewebes ermöglichte. Aehnliche Ergebnisse erhielt Herr Goebell bei der Implantation von Hoden, doch sind diese Versuche nicht lange genug fortgesetzt.

Lubarsch: Es ist nicht dasselbe, ob man ganze Organe in die Bauchhöhle oder kleine Theile eines Organs in die Niere transplantiert. Ferner muss man 2 Fälle unterscheiden: mitunter findet an den implantirten Partien eine richtige Regeneration statt, das ist namentlich der Fall bei der Schilddrüse. Bei den in andere Organe verlagerten Speicheldrüsen- und Hodenstückchen aber findet keine eigentliche Regeneration statt; das, was an Gewebe neugebildet wird und zurückbleibt, hat nie vollkommen die Structur von Speicheldrüsen oder Hoden, sondern ist reducirt oder atrophisch. Darauf ist Gewicht zu legen, dass selbst in den Fällen, wo die Verhältnisse im Ribbert'schen Sinne besonders günstig zu liegen scheinen, keine Geschwulstbildung eintritt.

4. Herr Foà - Turin:

Beiträge zum Studium der normalen und pathologischen Histologie des Knochenmarks.

Meine Herren! Die Riesenzelle des Knochenmarks (Megacaryocyten von Hovel) ist bereits der Gegenstand vieler Studien und vieler Hypothesen über ihre Function gewesen.

In der ersten Zeit, in der man das Knochenmark in seinem normalen und pathologischen Zustande studirte, wurde angenommen, dass die Riesenzellen in engem Zusammenhange mit der Entstehung der weissen Körperchen wären; später glaubte man, dass aus den Riesenzellen farblose Elemente mit homogenem Protoplasma entstünden, die sich später in rothe Blutkörperchen verwandelten. Auf diese, später verlassenen Vermuthungen, folgt neuerdings besonders die, dass das Protoplasma genannter Elemente eine chemisch-biologische Eigenschaft habe, nämlich die Albuminoidstoffe, die für die Ernährung dienen, abzusondern (Hovel, Heidenhain).

Das histologische Studium der Megacaryocyten hat bedeutende Structur-Eigenschaften hervorgehoben, besonders durch M. Heidenhain, der zahlreiche Centrosomen entdeckte und dabei ein Exo- und ein Endoplasma beschrieb.

Das erste um den nucleus herum, das zweite zwischen den Kernknospen. Vom Exoplasma hat Heidenhain 3 Zonen beschrieben: eine peripherische, helle und gestreifte, eine mittlere compacte, und eine innere helle um den Kern herum.

Die Beobachtungen einiger Fälle, in denen im Protoplasma der grossen Elemente sich Leukocyten eingeschlossen fanden, liess die Idee aufkommen, dass die Function dieser wesentlich die Phagocitose. Nur neuerdings nahm D. Pugliese, beim Studium der Milz und des Marks vom Igel, die alte Vermuthung wieder auf, dass die grossen Elemente farblose Elemente erzeugten.

Um einige Eigenthümlichkeiten in der Knochenmarkstructur zu beweisen, kann man vortheilhaft einige, neuerdings in die histologische Technik eingeführte Methoden anwenden wie die Methode Mallory und die von Ramon y Cajal (Fuchsin-Indigocarmin). Mit der ersten kann man das Reticulum des Stroma sehr klar darstellen. Bekanntlich nahm man einmal an, dass die markigen Elemente in einer mucösen Substanz lägen, die auch ihrerseits in Verbindungszellen enthalten war, welche untereinander und mit den Blutgefässen in Verbindung standen. Thatsächlich ist das markige Stroma ein Netzgewebe, analog dem der Pulpa splenica und der Lymphdrüsen, auf deren grösseren Trabekeln die Zellen verzweigt angebracht sind, und in deren Maschen sich eine mehr oder weniger reiche Zone mucöser Substanz befindet. Wenn diese überreich ist, sind diese Netzfaser ganz maskirt und schwer zu erkennen. Die Mallory'sche Methode beleuchtet gleichfalls die Existenz verschiedener Protoplasmabeschaffenheiten in den Megacaryocyten. Der Kern ist umgeben und durchdrungen von einem hellen, granulösen Protoplasma, welches nach aussen von einer dichten, compacten Protoplasmazone bekleidet ist.

Eine dritte peripherische Exoplasmazone, wie von Heidenhain beschrieben, zeigt sich bei dieser Methode nicht, aber wohl sieht man eine andere Structureigenheit bei der oben erwähnten Ramon'schen Methode. Bei diesem Färbungsprocess entdeckt man ein helles Protoplasma mit feinen, von Fuchsin roth gefärbten Körnchen um den Kern herum, und eine compacte mit Indigo-Carmingrün gefärbte Protoplasmaschicht. Diese ist jedoch nicht immer reich und vollständig, sondern oft spärlich und unvollständig und dann theilweise lückenlos, oder an der Peripherie des Elements zeigt sich eine granulose Protoplasmazone ebendesselben Protoplasma, aus

dem die innere, perinucleäre Zone besteht. Seltener sieht man am Rande des Elementes eine ultraperipherische Emanation eines sehr feinen homogenen Protoplasma, in Form von Bläschen oder Franzen oder Fädchen, in denen Leukocyten eingepfercht sind. Wahrscheinlich ist die Emission dieser ultraperipherischen Zone in Verbindung mit einer Eliminationsfunction einiger Albuminoidsubstanzen seitens der Megacariocyten.

Oft stösst man auf Megacaryocyten, besonders im epihysären Mark junger Kaninchen vollständige Figuren von Caryokinesen. Weder ich noch viele Andere haben jemals die Kerntheilung der des Protoplasma folgen sehen, ebenso wenig habe ich mich von der Existenz einer amitotischen Proliferation oder einer indirecten Fragmentation im Sinne Arnold's überzeugen können. Diese letzte ist, wie dargethan, nur der Effect eines cadaverösen Zustandes des Elementes (Demarbaix), oder die einer besonderen Blutintoxication (Trambusti fand sie bei Diphtherie); auch ich konnte bei wiederholten Beobachtungen, unter jeden Fäulnis effect ausschliessenden Bedingungen, die der indirecten Fragmentation zugeschriebenen Figuren constatiren, in Mark, das ich wenige Stunden nach dem Tode eines gesunden Thieres in Flemming'scher Flüssigkeit fixirt hatte. Gleichfalls habe ich die Existenz freier Riesenkerne gefunden, d. h. solcher, die nicht mehr vom betreffenden Protoplasma umgeben und verwelktsind, von anomaler Chromatinvertheilung, auch in den mittleren Theilen sehr gesunden Markes junger Kaninchen, das in Flemming oder in meine Sublimatlösung oder in Müller'sche Flüssigkeit gelegt worden war. Solche Kernalteration, unabhängig von jeder Cadaververletzung, hängt nach meiner Ansicht ab von einer vielleicht physiologischen Umwandlung des Elementes, zu dem der Kern gehörte. Es giebt pathologische Zustände in denen sich im Mark eine grosse Anzahl von freien Riesenkernen befinden, in Folge von reicher Protoplasmazerstörung der betreffenden Zellen. Bekanntlich giebt's nicht selten Megacariocyten, die einige Leukocyten im Protoplasma enthalten, und dieses Phaenomen erklärt man als Phagocytose. Heidenhain dagegen erklärt dieses Factum als eine Folge des Todes von Zellprotoplasma und bezüglichlicher Leukocyten-Invasion.

Eine solche Auslegung kann ich nicht für ganz exact halten, da bisweilen wenigstens der Tod des Protoplasma nicht thatsächlich erwiesen ist, während hingegen die fortschreitende Zerstörung eingewanderter Leukocyten erweisbar ist. Das Phaenomen kommt

wahrscheinlich von einer positiven, hemotactischen Action, die vom Megacariocyten auf den Leukocyten ausgeübt wird, wobei nach Vollendung seiner Function, auch das Protoplasma des grossen Elementes zerstört und absorbirt wird, und den betreffenden Riesenkern frei, verwelkt und modificirt zurücklässt. Ich habe viele Versuche gemacht, um zu sehen, unter welchen Umständen sich das Phaenomen des cellularen Phagocytismus im Mark sich intensiver zeigt und habe folgendes gefunden: Die normalen, besonders die schwangeren Kaninchen können einige Exemplare von Phagocytismus aufweisen, aber es handelt sich um wenige Megacariocyten mit 1, 2 oder wenig mehr Leukocyten. In Kaninchen, die seit einiger Zeit eine auf irgendwelche Körpertheile beschränkte Suppuration hatten, war das Mark sehr reich an polimorphen Leukocyten, und sehr viele fanden sich davon im Protoplasma der Megacariocyten.

Dasselbe fand ich einem in schwachem Zustande befindlichen Kaninchen, nach 3 reichlichen Aderlässen, und sehr deutlich in einem schwangeren Weibchen mit acutem Marasmus, künstlich erzeugt durch Injicirung starker Dosen von filtrirten Culturen von *diplolococcus lanceolatus*. Dagegen wurde keine hervorragende morphologische Veränderung wahrgenommen im Mark der Kaninchen, welche nach Präparirung mit filtrirten Culturen die Probeinfection überstanden hatten, um ihre erworbene Immunität zu constatiren.

Eine reiche Phagocytose habe ich wiederholt beim Kaninchen erhalten durch Einimpfung von 2—3 ccm Lecithin in den Venen; aber Fälle von collossalem Phagocytismus gegenüber polymorphen Leukocyten seitens Megacaryocyten, habe ich beständig bei jungen, an Inanition gestorbenen Kaninchen erhalten, und bei solchen, die plötzlich 10—12 Stunden nach einer Hautverbrennung gestorben sind. Ausser dem Befund zahlreicher Exemplare von so dichtem Phayocytismus, dass eine Megacaryocyt 15—20 polymorphe Leukocyten enthielt, entdeckte man in diesen Fällen, dass diese schon verschiedene Stufen von Intracellular-Verdauung durchgemacht hatten, so dass ein Theil schon zu Kerntrümmern reducirt war. Aus allen diesen Beobachtungen glaube ich schliessen zu können: dass das Knochenmark ein Hauptsitz für die Vernichtung der Leukocyten ist, welche entweder nach Vollendung ihrer Function, oder durch irgend eine Ursache functionsunfähig gemacht, vom Megacariocytenprotoplasma eingeschlossen und verdaut werden.

Das ist die einzige objectiv, nachweisbare Function besagter Elemente, so dass die secretive Function, obwohl sie auf sichtbarer Emission protoplasmatischer Substanz in verschiedener Form an der Peripherie des Elementes basirt, wahrscheinlich immer ein theoretischer Begriff bleibt und den Zweifel nicht ganz ausschliesst, dass die genannte Substanz-Emission pathologischen Ursachen zuzuschreiben sei. Ich halte die Voraussetzung des Ursprunges von farblosen Elementen aus Megacaryocyten durch amitotische Bildung für unbegründet, und habe selbst in Partieen amputirter Milz oder im Mark von Igel, wie D. Pugliese behauptet, sie nicht sehen können.

Unterbindet man ausgewachsenen Hunden, denen man vorher zur Structur-Beobachtung ein Milzfragment ausgeschnitten hat, die Arteria splenica, so kann man nach 40—60 Tagen in der Pulpa der Milz neugebildete Riesenzellen beobachten, identisch denen des Knochenmarks und bisweilen in ihrem Protoplasma einige farblose Leukocyten eingeschlossen finden, weshalb ihre Bedeutung ebenfalls identisch zu sein scheint.

Bisweilen kann in's Blut eingeführte Substanz auf das Protoplasma der Megacaryocyten eine zerstörende Wirkung ausüben; z. B. sah ich im Mark eines jungen Kaninchen, in dessen Venen ich 2 ccm. nicht sterilisirter Milch injicirt hatte, wie es immer dünner und schaumig wurde und nach und nach ganz verschwand. Eine wichtige Alteration des Marks entstand durch Injicirung activer oder mit Chloroform inactiv gemachter Culturen von *Staphylococcus aureus* in die Venen oder unter die Dura mater. In diesen Fällen nimmt das Mark ein charakteristisch dunkelrothes Aussehen an, das von übermässiger Blutstauung und einem hämorrhagischen Zustande herkommt. Die Thatsache spricht für eine elective Wirkung, die der *Staphylococcus*, bezw. sein Toxin, auf das Knochenmark ausübt.

Die Megacaryocyten und die anderen Elemente finden sich in diesen Fällen disorientirt, zerstreut, mitten in extravasirtem Blut, oder im Lumen der Blutgefässe. Bei wiederholten subcutanen oder endovenösen *Staphylococcus* Injectionen bei Kaninchen sah ich, wie die genannten bedeutenden Alterationen sich entwickelten, und fand, besonders ziemliche Haufen von polymorphen Leukocyten im Mark, aber ohne jener übertriebenen Proliferation von markigen Elementen zu begegnen, die Röger der Wirkung des *Staphylococcen*-Toxins zu-

schreibt, dem also die Production der Leukocyten für Vertheidigung des Organismus zu verdanken wäre. Ich habe in meinen Experimenten keine grössere Zahl von cariokinetischen Figuren gefunden als die, welche sich im normalen Mark junger Kaninchen befinden, und ich glaube, dass das zahlreiche Vorhandensein von polymorphen Leukocyten im Mark bisweilen davon abhängt, dass sie sich dort vielmehr niedergelassen haben, als dass sie am Orte entstanden wären.

Um noch einmal zusammenzufassen, habe ich beim Kaninchen einem überaus entwickelten Phagocytismus von Seiten der Megacariocyten gefunden bei Inanition, bei Hautverbrennungen, bei Suppuration, bei endovenöser Lecithin-Einspritzung, bei wiederholten Injectionen von filtrirten Culturen von *Diplococcus lanceolatus*, bei der durch wiederholten Aderlass erzeugten Kräfteabnahme. Ausserdem habe ich schwere Kreislaufstörungen mit verschiedenen Verletzungen der Megacariocyten gefunden: bei intravenösen oder subduralen Injectionen von *Staphylococcus aureus* oder bei endovenösen Injectionen von nicht sterilisirter Milch. In allen diesen Fällen waren die Markverletzungen begleitet vom Phänomen des Embolismus von Riesenkernen in den Lungencapillaren. Bei einigen meiner Versuche, und ich führe besonders: Inanition-, Lecithin- und Milchinjection, Hautverbrennung, war das Phänomen in grosser Ausdehnung hervorgerufen, sodass man bei jedem mikroskopischen Schnitt 4—5 grosse Kerne in den Capillaren finden konnte, während in normalem Zustande selbst bei Untersuchungen vieler Schnitte nur mit Mühe zufällig einer zu finden war.

Bekanntlich wurde dies Phänomen zuerst von Lubarsch beobachtet, der bewies, dass es auch mit einer endovenösen Injection parenchymatöser Elemente hervorgerufen werden konnte; wie gesagt, auch an normalen Kaninchen kann man die Lungenembolie von Kernen wahrnehmen, die zu Riesenzellen des Knochenmarkes gehören, aber in weit geringerem Grade.

Die Schwangerschaft fördert die Production ein wenig mehr und sie fördert sie bedeutend, wenn zu ihr sich eine Ursache gesellt, welche den Blutlauf des Markes und die Ernährung der Megacariocyten tief alterirt, welche im schwangeren Zustande leichter als im normalen angreifbar zu sein scheinen.

Der embolische Transport der grossen Kerne in die Lungen, bezweckt vermuthlich ihre allmähliche Zerstörung und tritt übermässig auf, alle Mal, wenn eine Ursache die Involution vieler Megacariocyten beschleunigt oder hervorruft, oder den schon von der Natur sehr veränderlichen Blutlauf des Markes alterirt. Ausser den Riesenkernen findet bisweilen auch der embolische Transport anderer Markzellen statt (acidophilen), niemals jedoch erfolgte Thrombose auf das Eindringen von Markelementen in's Blut.

Herr Lubarsch bemerkt, dass nicht er, sondern Aschoff die Embolie von Knochenmark - Riesenzellen entdeckt habe. Bei den von ihm vor Aschoff beschriebenen Embolien von Knochenmark-Riesenzellen hätte es sich wohl um Osteoklasten gehandelt. — Bezüglich der Ursachen der Knochenzellen-Verschleppung ist Lubarsch derselben Meinung wie Foà.

5. Herr v. Recklinghausen-Strassburg i. E.:

Ueber die multiplen Ecchondrosen der grossen Luftwege.

Meine Herren! Das Präparat von multiplen Ecchondrosen der grossen Luftwege, welches ich Ihnen hiermit vorlege, hat mir bei der ersten makroskopischen Betrachtung einen so eigenartigen Eindruck gemacht, dass ich wegen der seltsamen Figuren, die an der Innenseite des Kehlkopfes und der Trachea zu sehen waren, glaubte, etwas ganz Anderes dahinter suchen zu sollen.

In einem Falle von Hornkrebs des Oesophagus, mit grossartiger, secundärer carcinomatöser Veränderung der mediastinalen, lumbaren, portalen und der tiefen Halslymphdrüsen, fand ich nämlich die Tracheal-, weniger die Kehlkopfschleimhaut mit zahlreichen miliaren Tumoren durchsetzt, die namentlich im oberen Theile der Trachea so dicht standen, dass sie zu Wülstchen zusammenstiessen, und dass diese wiederum ein Relief herstellten, welches eine gitter-, oder gar netzartige Anordnung, freilich nur undeutlich, an sich trug. Wegen dieser Netzform war mein erster Gedanke, ob hier nicht eine krebsige Injection von Lymphbahnen der Schleimhaut vorläge, die retrograd, nämlich von dem Lymphdrüsenkrebs her innerhalb des Quellengebiets der Lymphgefässe zu Stande gekommen wäre. Inmitten des Schilddrüsenlappens fand sich in der That

ein richtiger metastatischer Knoten, obwohl der primäre Herd ganz auf die untere Hälfte des Oesophagus beschränkt geblieben war.

Bei weiterer Untersuchung indess musste dieser Gedanke aufgegeben werden, da jedes Knötchen aus Knorpelgewebe bestand. Nicht nur ergab sich sofort die Diagnose: *Ecchondrosis multiplex*, sondern auch die Identität des Details mit der bekannten Schilderung Virchow's im 1. Band der krankhaften Geschwülste, S. 442.

In allen wesentlichen Punkten muss ich auf Virchow's Angaben verweisen, um so mehr, da, wie mir scheint, auch seine Nachfolger auf diesem Gebiete hinsichtlich des Thatsächlichen keinen wesentlichen Fortschritt erreicht haben.

Zwei Momente haben späterhin die Diskussion beherrscht. Zunächst die Thatsache, dass die Neubildungen innerhalb der Schleimhaut hauptsächlich über den Zwischenräumen der Knorpelringe erscheinen, viel häufiger als über der Fläche derselben. Zweitens ihre sehr oberflächliche Lage, ihr Eindringen in die obersten Schichten der Schleimhaut bis in die Nähe des Epithels. Als man diese beiden Momente an den multipen Osteomen der Trachea constatirt hatte, als dann F. Steudener (Virchow's Archiv 1868 XLII.) bei keinem Knötchen einen Zusammenhang mit den Knorpeln nachweisen konnte, glaubte er sich berechtigt, diese miliaren Osteome (0,5—1,5 mm) als heteroplastische zu bezeichnen. H. Chiari, Dennig u. A. stimmten dem zu; dagegen wies Eppinger (1880) verbindende Stiele nach, welche aus Knorpel gebildet waren, worauf (1889) Heymann und Hammer das gestielte Aufsitzen der Knochenplatten bestätigten. Endlich konnten die neuesten Autoren Ribbert (Lehrbuch 1896.) und sein Schüler Mischaikoff (Dissert. 1894.) auch für diese Knochenneubildungen bestätigen, dass sie von den tiefen Schichten des Perichondriums durchsetzt werden, was schon Virchow angegeben hatte und dass der Zusammenhang mit den Trachealknorpeln häufiger durch ein besonders geartetes Bindegewebe, als durch richtiges Knorpelgewebe hergestellt wird. Die Osteome entstehen demnach aus richtigen Ecchondrosen mittels metaplastischer Knochenbildung. Liegen die Chondrome oder Osteome wirklich frei in der Schleimhaut, so sind sie wahrscheinlich erst frei geworden, ähnlich wie sich die gestielten Myome aus der Uterussubstanz erheben, darf ich wohl sagen, auch indem ich die feineren Strukturverhältnisse der vorliegenden Tumoren in Betracht ziehe. Die Umbildung in *Tela ossea*, die sogar Höhlen mit Fett-

mark einschliessen kann, ist deutlich, wenn auch das Chondrom stark überwiegt; auch verkalktes Knorpelgewebe tritt auf, aber in den Hintergrund. Jugendlicher kleinzelliger Knorpel mit sehr durchscheinender Intercellularsubstanz liegt auch unterhalb des Perichondriums, ganz gut unterscheidbar von den übrigen Theilen des Trachealringes.

Macht es daher den Eindruck, als ob an solchen Stellen die Knorpelneubildung noch fortbesteht, so finden sich doch keinerlei Zeichen von Reizung an den Luftwegen oder in den anstossenden Geweben, falls man von den krebsigen Affectionen absieht; Katarrhe und Ulcerationen, mit denen, weil sie in der Nähe gelegen, die Chondrome in eine causale Abhängigkeit gebracht worden sind, fehlen gänzlich.

Das Auffälligste bleibt der Umstand, dass sich diese verknöchernden Chondrome immer nur nach der Schleimhaut hin entwickeln, niemals an der Aussenseite der Knorpelringe. Irgend ein Einfluss, der vom Innern des Kehlkopfs und der Trachea aus wirksam wird, vielleicht ein thermischer, muss wohl im Spiel sein. Die Anomalie der Anlage des Knorpel- oder Perichondriumgewebes (Mischakoff) reicht allein gewiss nicht aus. Auch für die Annahme, dass Lücken oder Kanäle, z. B. Lymphgefässe für die Neubildung eine günstige Wachstumsstätte abgäben, konnte ich aus der mikroskopischen Untersuchung keine Anhaltspunkte gewinnen. Unbedingt festzuhalten bleibt dagegen der Ausgang und die Abhängigkeit dieser Knorpel- und Knochenneubildungen von dem physiologischen Knorpelgewebe, deswegen, weil sich diese miliaren Knötchen und Platten immer nur vorfinden, so weit die Trachealringe und der Ringknorpel des Kehlkopfes sich erstrecken, weil sie dagegen an der hinteren Wand der Trachea, in dem rein membranösen Theil der Wandung, in welchem die Knorpelringe unterbrochen sind, gänzlich fehlen wie hier, sicherlich auch in allen früher beschriebenen Fällen.

Ich kann nur die Ansicht äussern, dass es sich wohl um eine Metaplasie gewisser Bindegewebsstränge, die vom Perichondrium in die bedeckende Schleimhaut ausstrahlen, zu Knorpel- und Knochengewebe handeln dürfte, eher als um ein richtiges Aussprossen von Fortsätzen des physiologischen Knorpelbildners in die bedeckenden Weichtheile hinein; denn das Knorpelgewebe der kleinen Tumoren ist von anderer Art als der hyaline Tracheal-

knorpel, ist nämlich immer ein richtiges Faser- oder ein Netzknorpelgewebe. Wegen dieses Auftretens der elastischen Fasern in den multiplen Ecchondrosen kam Virchow zu dem Ausspruch, dass das neugebildete Korn wie eine Nachbildung des Santorini'schen Knorpels aussieht; denn die vorliegenden Neubildungen bestehen schon von Anfang an aus sogenanntem elastischem Knorpel. Diesen wichtigen Umstand haben die späteren Untersucher der Trachealosteome entweder gänzlich übersehen, oder sie erwähnen den Fasergehalt nur ganz beiläufig. Dennoch muss ihm für die Auffassung dieser Geschwülste, namentlich für die Theorie ihrer Entstehung sicherlich eine grosse Bedeutung zugemessen werden.

IV.

Wissenschaftliche Sitzung der Deutschen Pathologischen Gesellschaft.

Mittwoch, den 21. September 1899, Nachmittags 3 Uhr.

Vorsitzender: Herr Rudolf Virchow.

1. Herr M. B. Schmidt-Strassburg i. E.:

Demonstration eines Sarkoms im retinirten Hoden.

Das Eigenthümliche des Falles besteht darin, dass der linke Nebenhode sich vom Hoden getrennt hatte und, den Kopf nach unten gekehrt, vor dem äusseren Leistenring im oberen Theil des Scrotum sich fand, während der Hode selbst als ein über kindskopfgrosser sarkomatöser, von Albuginea umschlossener, eiförmiger Körper quer im grossen Becken lag, durch eine Bauchfellduplicatur gegen den linken Samenstrang fixirt. Die Verbindung zwischen Hoden und Nebenhoden wurde hergestellt durch die lang ausgezogenen Coni vasculosi, welche von letzterem durch den Leisten-canal zurück und dann durch die Bauchfellduplicatur verliefen, um mit der Art. und V. spermatica in den sarkomatösen Hoden einzutreten.

2. Herr O. Israel-Berlin:

Ueber die Messung des Lichtbrechungsvermögens
mikroskopischer Objecte.

(3 Figuren.)

M. H. Bei einem Ueberblick über die Hilfsmittel, deren sich die mikroskopische Forschung in den letzten 25 Jahren etwa bedient hat, zeigt sich das charakteristische Gepräge dieser Periode in dem unbedingten Vorherrschen der Färbungsmethoden und der zu ihrer Anwendung erforderlichen technischen Maassnahmen; alle anderen Wege der Untersuchung kommen gegen sie kaum in Betracht. Dies ist natürlich und berechtigt in Hinsicht auf die ausserordentliche Erweiterung der sachlichen Kenntnisse, welche ihnen, ganz besonders in der medicinischen Histologie, zu danken ist; aber auch auf den anderen Gebieten des organischen Lebens waren die durch sie gewonnenen Resultate so bedeutende, dass das Zurücktreten aller anderen Verfahrungsweisen nothwendig folgen musste.

Der grosse Gewinn, welchen die tinctoriellen Methoden der Wissenschaft gebracht haben, ist fast ausschliesslich der morphologischen Seite der Forschung zu Gute gekommen; die Frage nach dem qualitativen Verhalten unserer Objecte ist zwar oft berührt worden, aber hat nur selten eine ausreichende Beantwortung gefunden; von dem Ideal einer „Farbenanalyse“ sind wir immer noch sehr weit entfernt. Die Gründe dafür brauche ich hier nicht zu erörtern, sie liegen für Jeden auf der Hand, der sich mehr mit diesen Methoden beschäftigt und namentlich auch den Gang der technischen Entwicklung verfolgt hat.

Ohne den Werth der Färbungsverfahren nur im geringsten zu unterschätzen, kann man dennoch das Bedürfniss nach einer Erweiterung unserer Methodik in anderer Richtung empfinden, und gerade dem pathologischen Anatomen liegt die Qualitätsfrage im pkysikalisch-chemischen Sinne, neben der morphologischen, im allgemeinen noch näher, als den Vertretern anderer Disciplinen. So waren es auch bestimmte Fragen der Pathologie, auf die ich hier

noch nicht eingehen will, welche mich zu dem Vorgehen veranlassten, über das zu berichten Sie mir jetzt gestatten wollen.

Die Schwäche der Färbungsmethoden liegt darin, dass es nicht möglich ist, die Bedingungen ganz zu beherrschen, welche eine gleichmässige Einwirkung der Färbemittel auf die morphologisch so mannigfaltigen Bestandtheile der Objecte gewährleisten. Hierdurch kommt es, dass ein sehr grosser Theil der Beobachtungen subjectivem Ermessen anheimfällt, und deshalb wollte es mir scheinen, dass neue Methoden zunächst dahin zielen müssten, das subjective Moment mehr einzuschränken, als dies bei der üblichen Art der mikroskopischen Betrachtung geschieht; muss doch jedes objectiv feststellbare Merkmal eines Körpers von grösserem Werthe für seine analytische Behandlung sein, als eine Summe nicht messbarer Erscheinungen, die von ihm ausgehen.

Allzu reich an Methoden, welche als objectiv gelten können, sind wir nicht: Die photographische Abbildung und die darauf beruhende Messung, die durch das Plattenmodellirverfahren auf eine hohe Stufe gebrachte plastische Reconstruction, welche der morphologischen Forschung in hohem Masse dienen, die Untersuchung im polarisirten Lichte, die spektroskopische Methode und die Anwendung monochromatischen Lichtes, die sich auf ein bisher recht enges Gebiet beschränken, sind neben relativ spärlichen chemischen Reactionen, welche auf organische Substanzen unter dem Mikroskop anwendbar sind — die anorganische Seite ist erheblich besser daran — der Bestand an objectiven Mitteln, über den wir verfügen.

Ich will Ihre Geduld nicht durch die Erwägungen in Anspruch nehmen, welche mich veranlassten, gerade in der eingeschlagenen Richtung vorzugehen. Wer neben den durch ätherische Oele, Balsam, Glycerin und andere Substanzen von hohem Lichtbrechungsvermögen homogenisirten Körpertheilen die Gewebe auch unter Bedingungen mikroskopirt, die sie von ihrem ursprünglichen Zustande weniger entfernen, z. B. in den sogenannten indifferenten Zusatzmitteln, auch in Wasser, dem wird die Mannigfaltigkeit der Unterschiede nicht entgehen, welche durch die verschiedene Durchsichtigkeit und das Lichtbrechungsvermögen der Gewebsbestandtheile hervorgerufen werden.

In der histologischen Literatur begegnen wir täglich Aeusserungen über stärker oder schwächer lichtbrechende Bestandtheile

der Gewebe, aber es ist bisher noch nicht der Versuch gemacht worden, Brechungsexponenten ihrer Bestandtheile zu messen und dadurch ein weiteres, objectiv feststellbares Merkmal für die Diagnose zu gewinnen. Nur im Groben ist an Bestandtheilen des thierischen Körpers von G. Valentin, der im Anfange der 60er Jahre sich auch um die Einbürgerung des Spektroskopes in der wissenschaftlichen, besonders auch ärztlichen Praxis verdient gemacht hat, mittels eines Abbe'schen Refractometers der Brechungsexponent einer grossen Reihe von Körperflüssigkeiten und auch von Geweben bestimmt worden, wobei der Mangel ausreichender Homogenität und die complicirtere Natur grösserer Gewebestheile erschwerend in's Gewicht fielen¹⁾. Je mehr wir nun aber das Bild der Gewebe vergrössern, desto umfangreicher wird der Kreis derjenigen homogenen Bestandtheile, welche die für die Bestimmung ihres Brechungsexponenten erforderliche Ausdehnung haben, und es bedarf nur eines geeigneten Hilfsmittels, um die Verzögerung zu messen, welche das durch sie hindurchtretende Licht auf seinem Wege erfährt.

Das menschliche Auge besitzt nicht die Fähigkeit, die qualitative Aenderung des Lichtes beim Durchtritt durch durchsichtige Körper direct wahrzunehmen. Was wir als Differenzen des Lichtbrechungsvermögens ansprechen, erkennen wir an secundären Erscheinungen, die sich an der Grenze zweier Medien von verschiedener optischer Dichte in Form von sogenannten Refractionsrändern zeigen, es dürfte aber Niemandem möglich sein, wenn ihm unter dem Mikroskop ein ganzes Gesichtsfeld, z. B. von Oel, vorgelegt wird, dieses von einem solchen zu unterscheiden, wo sich zwischen Objectträger und Deckglas nur Luft befindet, obwohl beispielsweise der Brechungsexponent des von mir als Vergleichsobject benutzten Oeles 1,42 beträgt, während 1 derjenige der Luft ist. Erst die Verschiedenheit der Randreflexion bestimmt unser Urtheil, ob eine Substanz stärker oder schwächer lichtbrechend ist gegenüber dem angrenzenden Medium.

Ist die optische Dichte ein Product der molecularen Zusammensetzung eines Körpers, so war die Aufgabe, nach einem Hilfsmittel für ihre Feststellung an mikroskopischen Objecten zu

¹⁾ Pflüger's Archiv Bd. 17, S. 255f.; Bd. 19, S. 78; Bd. 20, S. 283; Bd. 22, S. 559.

suchen, an sich berechtigt, und ich wandte mich deshalb im Anfange dieses Jahrzehnts an einen der hervorragendsten Förderer der wissenschaftlichen Optik, dem ich für seine eingehende Beschäftigung mit meiner Frage zu grossem Danke verpflichtet bin, mit der Bitte um Angabe eines geeigneten Instrumentes. Das Resultat war jedoch, dass keins der damals gebräuchlichen refractometrischen Verfahren zur Anpassung an die mikroskopische Untersuchung geeignet sei. Erst einige Jahre später trat ich an Herrn Professor E. Pringsheim in Berlin mit dem gleichen Ansinnen heran. Seiner grossen Bereitwilligkeit und erfolgreichen Beschäftigung mit der Aufgabe danke ich den Apparat, dessen Bekanntschaft ich Ihnen hier vermitteln möchte, und der in der That geeignet ist, eine refractometrische Messung auch an Einzelbestandtheilen der Gewebe vorzunehmen.

Pringsheim berechnete im Anschluss an Jamin's Spiegelapparat und ein auf ähnlichem Princip beruhendes Interferentialmikroskop von J. L. Sirks¹⁾, das zur Dickenmessung dünner Plättchen mit sehr schwacher Vergrösserung diene, ein Interferenz-Refractometer, das bei den praktischen Versuchen eine Ausnutzung bis zu 100maliger Vergrösserung zulies und es erlaubt, Objecte zu bestimmen, die in wenigstens einer Richtung eine Ausdehnung von etwa $30\ \mu$ besitzen.

An Stelle einer Theorie des Apparates, die ein weiteres Eindringen in die höhere Optik erfordert und deshalb von Herrn Professor Pringsheim an anderer Stelle gegeben werden soll²⁾, möchte ich mir hier nur erlauben, das Princip seiner Wirksamkeit soweit zu entwickeln, wie dies zum Verständniss seiner Anwendung nothwendig ist.

Der Apparat (vergl. Fig. 1) besteht im Wesentlichen aus zwei dicken, schwach keilförmigen Spiegeln A und B , deren Flächen A'' und B'' versilbert sind. Ein einfallender Strahl La theilt sich an der Fläche A' des Spiegels A in 2 Componenten $a\ b\ s'\ b'\ d$ und $a\ s\ a'\ b''\ d'$, welche durch die Linse S in R vereinigt werden und, da sie von demselben Punkte stammen, hier interferiren.

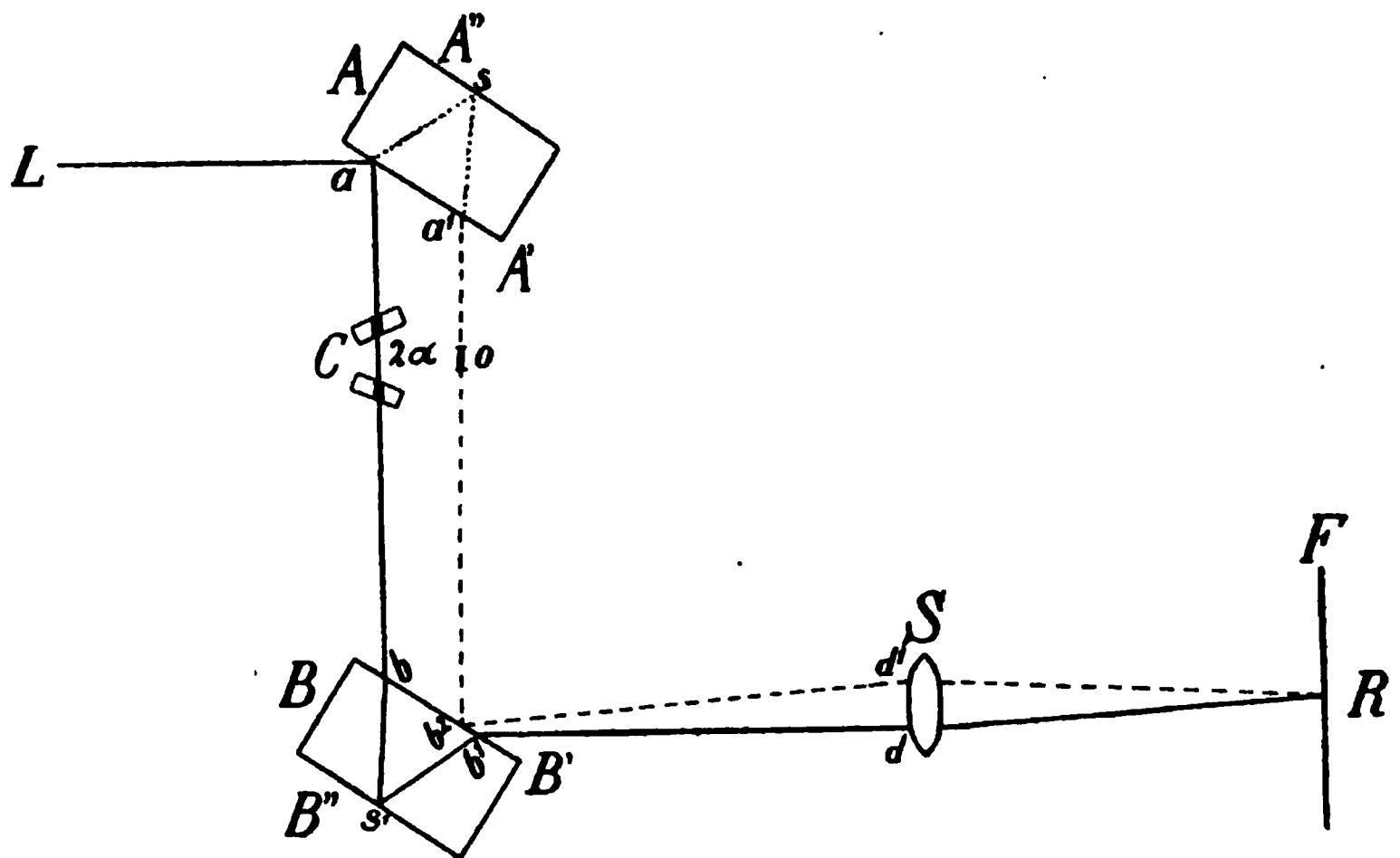
Die nach verschiedenen Punkten der Ebene F zielenden beiden Componenten haben nun verschiedene Gangunterschiede. Beträgt

¹⁾ Handl. van het vierde Nederl. Nat. en Geneesk. Congres, Groningen 7—8. April 1893, p. 92—95.

²⁾ Ist inzwischen in der Sitzung der Physikalischen Gesellschaft zu Berlin am 2. December 1898 geschehen; siehe Verhandl. derselben S. 152—156.

der Gangunterschied $0, \lambda, 2\lambda$ u. s. w., so verstärken sich die beiden Componenten, bei einem Gangunterschied von $\frac{1}{2}\lambda, \frac{3}{2}\lambda$ u. s. w. heben sie sich auf. So kommt in der Ebene F ein System von

Fig. 1.



Strahlengang im Interferenz-Refractometer.

Interferenzstreifen zu Stande, die man nach Belieben mit einem Ocular betrachten kann.

Gleichzeitig entsteht in R ein reelles Bild eines Objectes O , das in dem Strahl $a' b''$ eingeschaltet ist. Je nach dem Brechungs-exponenten der einzelnen Stellen des Objectes verschieben diese Stellen die Interferenzstreifen um einen bestimmten Betrag. Die Ablenkung kann durch die Einfügung einer gleichwerthigen optischen Länge in den Strahl $a b$, etwa bei C , wieder aufgehoben werden, sodass die compensirende Länge C ein Mass für die Verzögerung durch das Object O giebt.

Wird durch Aenderung der Compensatorlänge (Verkleinerung oder Vergrößerung des Neigungswinkels der Compensatorplatten s. u.) die ursprüngliche Streifenstellung wieder hergestellt, so entspricht die Zahl der durch die Ocularmarke wandernden Streifen der eingeschalteten Compensatorlänge. Bei Benutzung gemischten Lichtes haben die Streifen für die verschiedenen Farben verschiedene Abstände. Wo ein dunkeler Streifen von allen Farben auf die-

selbe Stelle fällt, findet völlige Auslöschung statt. Dieser achromatische Streifen dient zur Beobachtung der Ablenkung.

Ist einmal der dunkle Streifen eines Mediums zwischen den Ocularfäden fixirt, so wird nach Einbringung des in Frage stehenden Objectes gezählt, wieviel Streifen die Fäden passiren müssen, bis in Folge der Drehung des Compensators der dunkelste Streifen des Untersuchungsgegenstandes sich zwischen den Fäden eingestellt hat.

Für die Beobachtung der wandernden Streifen muss möglichst monochromatisches Licht angewandt werden, weil im gemischten Lichte die Streifen, mangels völliger Auslöschung an den Interferenzpunkten, so schnell abblassen, dass nur bei Objecten von sehr nahestehender Verzögerung eine continuirliche Zählung möglich ist. Bei Objecten von grösserer Differenz ist dies nur durch die vollständigere Auslöschung in einfarbigem Lichte zu erreichen.

Selbstverständlich ist, dass das Object in einer Weise in den Strahlengang gebracht wird, welche den Bedingungen der Messungsmethode entspricht; deshalb muss es senkrecht zu dem benutzten Strahlenantheil zwei parallele Flächen aufweisen, und mit ihm müssen zwei gleich starke Schichten von Substanzen mit bekannter Brechung gemessen werden, um auf diese Weise von der Dicke der Präparatenschicht unabhängig zu werden. Demnach müssen solche Substanzen, falls sie nicht von vornherein in dem Präparate vorhanden sind, hineingebracht werden.

Als Objectträger und Deckglas dienen planparallel geschliffene Gläser von gleicher Stärke, deren optische Länge auf dem Wege des anderen Strahlenantheils bei der Nullstellung des Compensators compensirt ist.

Eine provisorische Construction, die abgesehen von der theoretischen Ausarbeitung auch in praktischer Beziehung viel Mühe und Sorgfalt erforderte und durch äussere Umstände manche Störung erfuhr, ergab schliesslich Herrn Pringsheim das gewünschte Resultat, und ich benutze gern den sich bietenden Anlass, um auch hier Herrn Pringsheim meinen aufrichtigen Dank auszusprechen, nicht nur für die Construction des Refractometers, sondern auch für die vielfache Belehrung, die ich dabei von ihm genoss.

Für die praktische Verwerthung des Interferenz-Refractometers war es nun nothwendig, die provisorische Construction an das Mikroskop derartig anzupassen, dass es sich einestheils der bewährten gebräuchlichen Form des Statives einfügte und andererseits

ohne grössere Schwierigkeiten, als sie der Gebrauch des Mikroskopes an sich macht, gehandhabt werden konnte. Dieser Aufgabe unterzog ich mich in Gemeinschaft mit dem wissenschaftlichen Mitarbeiter der Firma Franz Schmidt & Haensch, Herrn Dr. F. F. Martens; einen wie grossen Antheil der Letztere an der definitiven Gestaltung des Apparates hat, möchte ich auch an dieser Stelle mit herzlichem Dank hervorheben.

So habe ich denn bei einem mittleren Zeiss'schen Stativ an Stelle des Spiegels auf dem für diesen bestimmten Schlitten nicht nur den Spiegelapparat, sondern auch das schwache Objectivsystem anbringen lassen, denen in Verbindung mit Objecttisch und Compensator Herr Martens die zweckmässige Form gab, in der sie jetzt vorliegen. Als Ocular dient ein zusammengesetztes Mikroskop, das durch den Tubus des Statives mit Ocular und einem schwachen System gebildet wird. Ausserdem liess ich an dem Compensator eine graduirte Trommel anbringen, mittels der die Strecke, welche die Interferenzstreifen bei der Compensirung durchlaufen, direct gemessen wird. Dies hat den grossen Vortheil, nicht nur die Messung viel genauer zu gestalten, als es durch Schätzung etwaiger Bruchtheile eines Streifenabstandes möglich ist, sondern auch die Anwendung monochromatischen Lichtes unnöthig zu machen, wodurch die Versuchsanordnung in hohem Maasse vereinfacht und erleichtert wird.

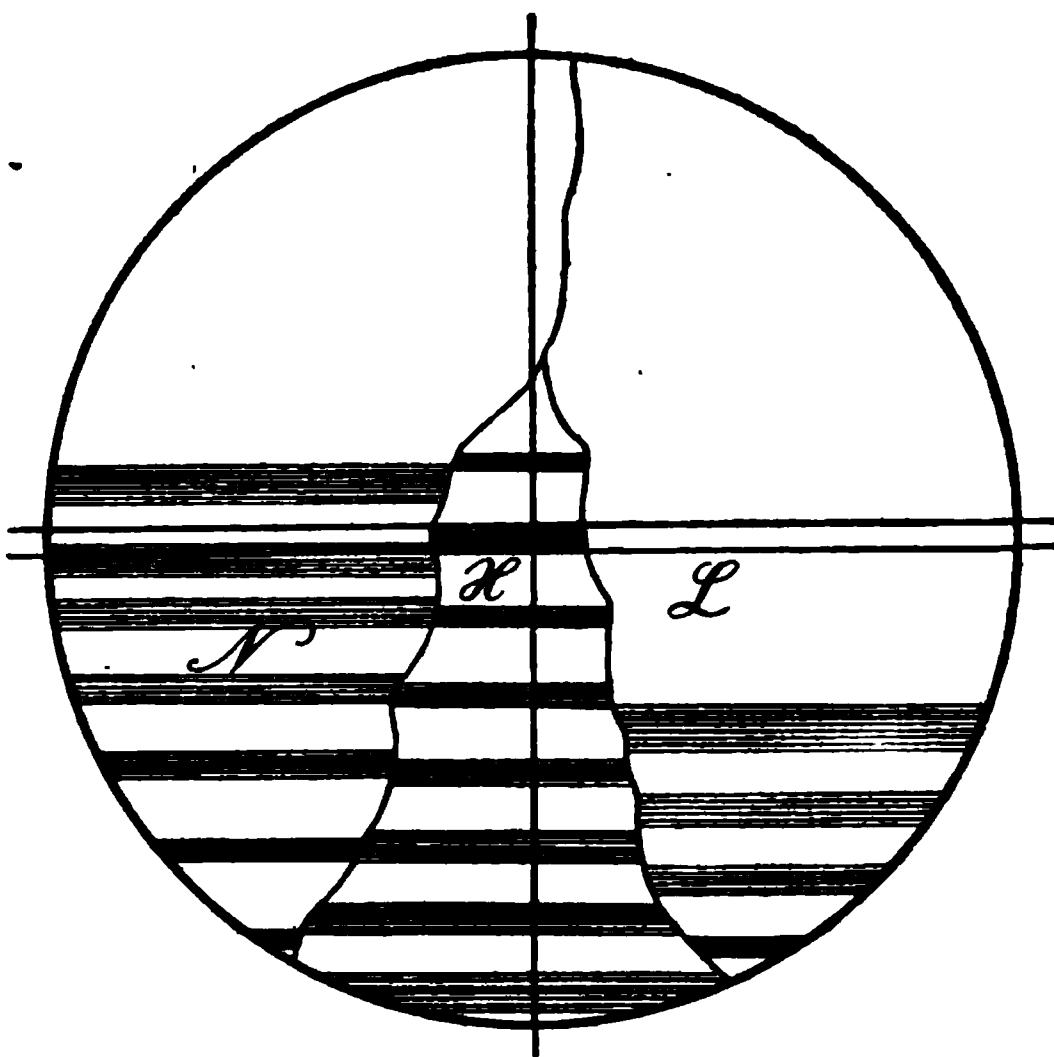
Einen passenden Compensator construirte Herr Martens, indem er ihn aus zwei Glasplatten herstellte, die durch eine Mikrometerschraube in entgegengesetztem Sinne um gleiche Winkel gedreht werden und je nach der Grösse ihres Neigungswinkels 2α , vgl. S. 122 einen verschiedenen Gangunterschied hervorbringen.

Eine zweckmässigere Lichtquelle, als das schon bei den ersten Experimenten von Herrn Pringsheim benutzte Zirkonlicht ergaben auch die ferneren zahlreichen Versuche nicht.

In dieser Gestalt ermöglicht der Apparat die Bestimmung des Brechungsexponenten irgend eines mikroskopischen Objectes derart, dass der Abstand der in ihm sichtbaren dunkeln Streifen von dem dunkeln Streifen des einen der im Präparate befindlichen Medien mit bekannter Brechung gemessen, und ebenso der Abstand der dunkeln Streifen beider bekannten Medien von einander ermittelt wird. Zu diesem Zwecke müssen in jedes Präparat zwei Medien eingefügt sein, deren Exponent entweder schon von vornherein bekannt ist

oder durch einen besonderen Versuch festgestellt wird. Keine Schwierigkeit macht es, in jedem Präparate Luft mit dem Brechungsexponenten 1 zu haben. Für albuminöse Substanzen ist dann eine mit Wasser nicht mischbare Flüssigkeit hinzuzusetzen, z. B. Olivenöl, dessen Lichtbrechung mit einem der gebräuchlichen Refractometer im Groben, oder auch mit unserem Apparat bestimmt wird. Letzteres geschieht sehr einfach durch Anfertigung eines Präparates aus je einem Tröpfchen Oel und Aq. destill. ($n=1,333$).

Fig. 2.



Schema eines Gesichtsfeldes mit 3 Medien.

N und *L* (Luft) als Normalen mit bekannten Exponenten. In der zu untersuchenden Substanz *X*, ist der dunkle Streifen zwischen den Ocularfäden eingestellt.

Bringt man beide Substanzen mittels Glasnadeln oder feiner Platinösen dicht neben einander auf den Objectträger und deckt mit dem Deckglase zu, das darauf durch festes Paraffin befestigt wird, so findet sich irgendwo eine Stelle, wo dicht bei einander Luft, Wasser und Oel durch scharfe dunkle Contouren begrenzt, zu sehen sind. In Fig. 2 ist eine derartige günstige Anordnung dargestellt, welche die Messung schon in einem Bruchtheile des Gesichtsfeldes ermöglicht. Der völlige Parallelismus der Interferenzstreifen ist der directe Ausdruck der an der gemessenen Stelle gleichmässigen Schichtdicke

in den drei Medien, die demnach bei der Berechnung der Werthe keine weitere Berücksichtigung erheischt.

Die Berechnung findet nach der Formel statt:

$$n_s = n_1 + (n_2 - n_1) \cdot \frac{s \ 1 \ 3}{s \ 2 \ 1}$$

wobei s die Zahl der Streifen bedeutet, welche von dem einen der mit 1, 2 und 3 bezeichneten Medien zum andern wandern, sobald der dunkle Streifen jedes Medium zwischen den Fäden eingestellt wird.

Wird statt der Zahl der verschobenen Streifen der Werth der Trommeldrehung in die Gleichung eingesetzt, so lautet die Formel:

$$n_s = n_1 + (n_2 - n_1) \frac{\alpha_2^2 - \alpha_1^2}{\alpha_2^2 - \alpha_1^2},$$

oder wenn Medium 1 Luft, also $n_1 = 1$ ist

$$n_s = 1 + (n_2 - 1) \frac{\alpha_2^2 - \alpha_1^2}{\alpha_2^2 - \alpha_1^2},$$

wobei 2α dem Neigungswinkel der Compensatorplatten entspricht.

Die Schichtdicke der Präparate muss so gering sein, dass der dunkle Streifen nur eine beschränkte Anzahl von Streifenabständen, nicht mehr als 6—8, in den drei Medien wandert. Bei dickeren Schichten und dabei grösserem Abstände der dunkeln Streifen läuft der Beobachter Gefahr, sich infolge der verschiedenen Dispersion der Medien um einen oder selbst mehr ganze Streifen zu irren, was um so sicherer ausgeschlossen ist, je dünner es gelingt, die Schicht herzustellen.

Bei der Dünnhheit der Objecte ist es meistens nicht möglich, an der Beschaffenheit der Contouren die flüssigen Substanzen zu unterscheiden. Eine sichere Auskunft ist jedoch dadurch gegeben, dass bei Verkleinerung des Compensatorwinkels die Streifen zuerst in dem stärker brechenden Objecte zwischen den Doppelfäden auftreten, bei Vergrößerung des Winkels in umgekehrter Reihenfolge. Die Gewebsbestandtheile, welche ihrer Mehrzahl nach höchstens als halbflüssig erscheinen, oder wie die Fette und das Nervenmark bei Körpertemperatur in charakteristischen Tropfenbildungen auftreten, schliessen schon durch ihre Formverhältnisse Verwechselungen aus.

Bei dem grossen Umfange des der Untersuchung mit dem Interferenz-Refractometer zugänglichen Gebietes bin ich nicht im

Stände, nennenswerthe Uebersichten über das Verhalten grösserer Gruppen von Gewebsbestandtheilen zu geben. Allgemeinere, weitgehende Einblicke zu gewinnen, ist nur durch langwierige Arbeit und auch nicht seitens eines Einzelnen möglich, dies kann nur dadurch in absehbarer Zeit erreicht werden, dass die Einzelgebiete für sich bearbeitet werden.

Ich bin deshalb, wenngleich bestimmte Fragen mich von Anfang an besonders beschäftigten, ja geradezu den Anlass zu dem speciellen Interesse für das Lichtbrechungsvermögen gewisser Substanzen boten, im Wesentlichen doch nur daran gegangen, gewissermassen Stichproben anzustellen, welche in erster Linie den Zweck hatten, die Methodik der Präparationen für die refractometrische Untersuchung auszubilden.

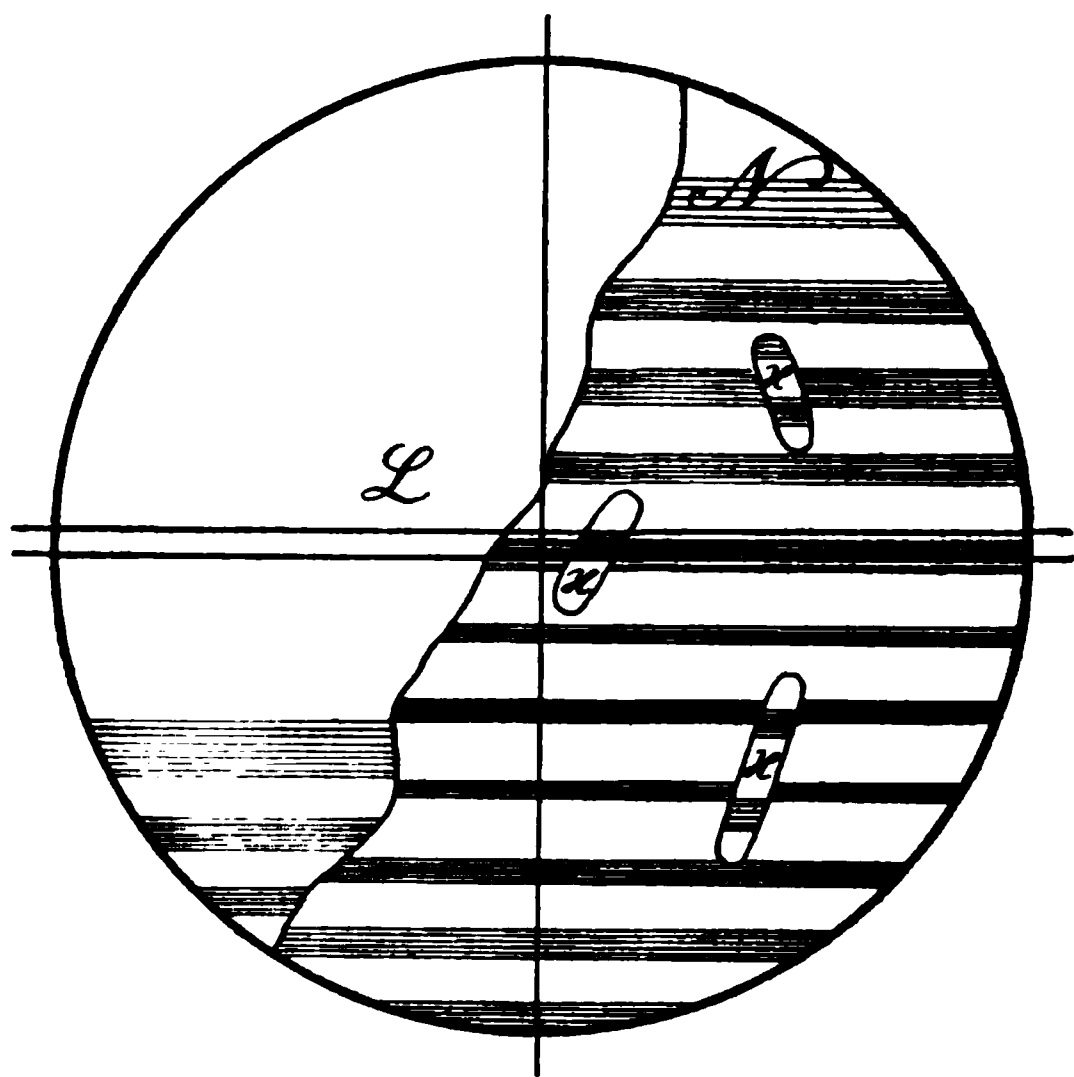
Den einfachen Modus für die Untersuchung vollkommener Flüssigkeiten habe ich bereits besprochen; in gleicher Weise, wie bei diesen Objecten, müssen auch in den Gewebspräparaten neben dem Prüfungsobject zwei Normalen vorhanden sein, Luft und eine dem Untersuchungsobject angemessene Flüssigkeit, d. h. eine Substanz, in der es nicht löslich ist.

In weitestem Umfange ist als zweite Normale irgend ein neutrales Oel geeignet, das, soviel ich zu übersehen vermag, bei den für anatomische und pathologische Fragen in Betracht kommenden Objecten nur dann nicht verwendbar ist, wenn sich Fett oder fettähnliche Substanzen in den Präparaten finden. Für diese ist es nöthig, wässerige Flüssigkeiten als zweite Normale zu nehmen, was allerdings eine kleine Cautele erfordert. Immer werden ausserordentlich kleine Stückchen des zu untersuchenden Gewebes, am besten unter dem Präparirmikroskop mit einer feinen Scheere entnommen und schnell neben dem Tröpfchen der Normalen auf den kleinen Objectträger gebracht; schnell wird dann ein zweiter als Deckglas dienender Objectträger darüber gedeckt, durch einen sanften Druck die weiche Substanz in dünnster Schicht ausgebreitet und durch Paraffinumrandung der Objectgläser fixirt.

Bei dem hohen Wassergehalt der organisirten Substanzen können diese der Mehrzahl nach als incompressibel angesehen werden; eine durch Aenderung der inneren Spannung entstehende Abweichung der optischen Dichte und entsprechenden Einfluss auf die Interferenzerscheinungen habe ich bei meinen Präparaten niemals beobachtet, selbst nicht bei verhältnissmässig so sprödem

Material, wie es amyloid infiltrierte Theile darbieten. Erweist es sich als bequem, die zu untersuchenden Stückchen aus Gewebsschnitten zu entnehmen, die zuvor mit dem Mikroskop durchgesehen wurden, so ist es selbstverständlich, dass diese nur in

Fig. 3.



Gesichtsfeld bei der Messung des Brechungsexponenten von Harnacylindern (schematisirt).

X Harnacylinder,
N Urin,
L Luft.

In dem von den Fäden durchschnittenen Harnacylinder ist der dunkle Streifen eingestellt, während derjenige in N etwa 2 Streifenabstände davon entfernt ist.

ihrer eigenen Gewebsflüssigkeit, nicht in einer Zusatzflüssigkeit untersucht werden dürfen, was in den meisten Fällen eine durchaus genügende Orientirung zulässt.

Für die Messung von Fetten und ähnlichen Substanzen verfährt man so, dass das kleine Stückchen für $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{2}$ Stunde in einer Schale mit 0,6 % Kochsalzlösung extrahirt und dann mit einem Minimum der daran anhaftenden Flüssigkeit zwischen die Gläser gebracht wird. Der Exponent dieser Lösung ist 1,338 gegen 1,333 des destillirten Wassers. Eine Controlle der zur Extraction benutzten Lösung ergibt, dass der aus dem kleinen

Gewebstückchen extrahierte Gewebsaft nicht ausreichend ist, um eine messbare Aenderung des Exponenten zu bewirken.

Auch bei nicht fettigen Objecten kann die Anwendung wässeriger Normalen gelentlich von Nutzen sein, weil die Forderung, dass das Object und beide Normalen möglichst nahe bei einander im Gesichtsfelde liegen, so am einfachsten zu erfüllen ist. Das ist bei Objecten der Fall, die sich nur in geringer Anzahl in einer relativ grossen Quantität Flüssigkeit zerstreut finden, wie z. B. Harncylinder (vergl. Fig. 3), die selbst im Centrifugenrückstand nur einen kleinen Volumtheil ausmachen.

Bei der Einfachheit und Schnelligkeit der einzelnen Messungen in einem einmal hergestellten Präparat ist es empfehlenswerther, nicht auf den Zufall zu rechnen, dass irgendwo in einer grösseren Anzahl von Präparaten Harncylinder, Oel und Luft in der günstigen Constellation sich einmal finden werden, sondern nur ein Präparat in der gewöhnlichen Weise mit dem Oeltröpfchen herzustellen und dann 1) Stellen, in denen Luftblasen und Harncylinder sich in nächster Nähe bei einander finden, unter Benutzung des in dem Präparate allgegenwärtigen Urins als zweite Normale, zu messen, und 2) den Exponenten des Urins mittels Luft und Oel zu bestimmen, um ihn in die erste Gleichung als nN einsetzen zu können.

Besondere Massnahmen erfordern auch Objecte, die wegen der Kleinheit ihrer Componenten keine Einzeluntersuchung derselben zulassen, oder in grösseren, immer noch mikroskopischen Verbänden nicht die wünschenswerthe Homogenität aufweisen. So reicht die bis jetzt mögliche Vergrösserung nicht aus, um die Refraction einzelner Bakterien zu messen. Dennoch ist ihre refractometrische Bestimmung nicht ausgeschlossen, weil es leicht ist, sie in Culturen in grösserer Menge in dünner, sogar bei grösseren Formen noch hinreichend durchsichtiger Schicht auszubreiten. Selbst Reinculturen von Hefen geben genügend durchsichtige Schichten. Bei derartigen Präparaten tritt leicht eine Erscheinung auf, die auch bei manchen Gewebspräparaten Berücksichtigung erfordert; es zeigt sich stellenweise in den Randpartien eine andere Refraction, als in den centralen. Die in letzteren geradlinigen, parallelen Interferenzstreifen erscheinen nahe den Rändern mehr oder weniger unregelmässig gekrümmt. Das beruht darauf, dass in der Randzone nicht, wie den centralen Theilen, nur das Untersuchungsobject

sich zwischen den parallelen Flächen findet, sondern hier die Normalflüssigkeit zwischen die Einzelorganismen eingedrungen ist, deren Lichtbrechung an diesen Stellen durch die der Normalen störend beeinflusst wird. Es erfordert nur etwas Geduld und eventuell einige neue Präparate, um bessere, für die Messung geeignete Stellen zu finden.

Solche Objecte brauchen, wie bereits erwähnt, nicht völlig homogen zu sein; eine ziemlich bemerkbare Trübung hebt die Messbarkeit noch nicht auf; sind die Streifen nicht so scharf und nicht absolut geradlinig, wie in ganz homogenen Medien, sondern entsprechend dem Korn des Objectes feinwellig, zitterig könnte man sagen, so ist es doch nicht schwer, durch symmetrische Einstellung auf die Parallelfäden noch eine ausreichend genaue Messung vorzunehmen, besonders wenn sich die körnige Substanz in einem grösseren Theile des Gesichtsfeldes oder in zwei entgegengesetzten Abschnitten desselben findet. Haben diese entferntliegenden Stellen trotzdem die für eine sichere Messung erforderliche gleiche Dicke, so zeigt sich dies daran, dass der dunkelste Streifen in ihnen zu gleicher Zeit zwischen den Fäden erscheint.

Eine andere Behandlung lassen nicht ausreichend homogene Gewebsbestandtheile zu, nämlich die Quellung durch Pflanzensäuren oder dünne Alkalien. Vorzugsweise habe ich schwache Essigsäure verwandt, die dann auch in der früher erörterten Weise als zweite Normale verwerthet wird. So sind beispielsweise gewisse Fibringerinnsel derartig feinfaserig, dass sie für die Beobachtung bei 100maliger Vergrösserung sehr gewinnen, wenn sie durch Essigsäure homogenisirt werden. Wird auf diese Weise auch nicht der Exponent des ursprünglichen Fibrins bestimmt, so liegt es doch auf der Hand, dass sehr wohl auf diesem Wege (beispielsweise von gleichartig behandeltem Bindegewebe, fibrinoider Substanz und Fibrin) Zahlen gewonnen werden können, die direct vergleichsfähig und diagnostisch verwerthbar sind.

Wir kommen damit zu einem Modus der Untersuchung, der die grösste Variation der angewandten Reagentien zulässt. Nicht nur für die technische Anpassung der verschiedenartigen Objecte, sondern ganz besonders für die qualitative Analyse der organischen Bildung kommen Reagentien der verschiedensten Gruppen in Betracht, insofern ihre Bindung den Berechnungsexponenten verschiedenartig alterirt, oder sich durch Extraction Reste ergeben, die wie,

die natürlichen Substanzen, die vergleichende Prüfung ihres Lichtbrechungsvermögens erlauben.

Ich will auf die Fülle der sich bietenden Aufgaben hier nicht eingehen; ein Jeder wird dies auf seinem besonderen Gebiete besser können. Es ist zwar viel, sehr viel Arbeit zu leisten, bis das refractometrische Verfahren seinen festen Platz in der Reihe der analytischen Methoden einnehmen kann, aber man glaube nicht, dass es sich dabei um trockene, langweilige Registrirung von Zahlen und unvermittelt nebeneinander stehenden Werthen handelt. Im Gegentheil, meine ich, geht schon aus den voraufgegangenen kurzen Darlegungen hervor, dass fast jede Gruppe von mikroskopischen Objecten, von den anorganischen habe ich überhaupt noch nicht gesprochen, ihre besonderen Ansprüche an die Behandlung, eine jede wissenschaftliche Frage neue Aufgaben an den Untersucher stellt.

Indem ich allen Denen, welche den Werth eines weiteren, objectiv feststellbaren Merkmals schätzen, die neue Methode übergebe, schliesse ich mit dem Ausdrucke des geziemenden Dankes an das Curatorium der Stiftung der Gräfin Luise Bose für die Gewährung der Mittel zu dieser Untersuchung.

3. Herr Jürgens - Berlin:

a) Demonstration eines weiblichen Beckens ohne Promontorium.

Meine Herren! Das Ihnen hier vorliegende weibliche Becken stammt von einer älteren Frau, welche von ihrer Geburt an, also das ganze Leben hindurch in liegender Stellung hat zubringen müssen. Es handelt sich also um die typische Form eines sog. „Liegbeckens“. Die Lendenwirbelsäule steht mit dem os sacrum fast in einer Linie; letzteres mit sehr schwacher Krümmung. Die ganze Form des Beckens ähnelt in manchen Stücken derjenigen des Neugeborenen. Conjugata vera grösser als Diameter transversus.

Beckenmaasse: Conj. vera	12,3
Diam. transv.	11,6
Dist ant. Sacro-cotyl. d.	10,9
„ „ „ „ s.	11,2
Sp. sup. anteros	21,5
Cr.	21,4
tub.	7,5
Spie.	6,7

Leichte seitliche Verkrümmung der Brustwirbelsäule. Supracartilaginäre Exostosen der Wirbel in leichter Form auch an dem ersten Kreuzbeinwirbel und letzten Lendenwirbel. Becken leicht und klein.

Herr Jürgens - Berlin:

b) Ueber pigmentirte Protozoen.

Meine Herren! Gestatten Sie mir zunächst in Anknüpfung an meinen Vortrag über das durch Impfung erzielte mediastinale Sarkom beim Kaninchen einige Bemerkungen zu machen, nach welchem Principien und Methoden die Impfung von sarkomatösen Gewebstheilen auf Kaninchen ausgeführt wurde. Vor der Uebertragung wurde das Impfmateriel durch einen Mörser möglichst fein zerkleinert, um etwa specifische Krankheitserreger aus den Geweben resp. Zellen zu befreien, und um zugleich die Gewebselemente zu zerstören. Es entsteht auf diese Weise gewöhnlich eine milchige Flüssigkeit, die zur Verwendung kommt. Nach sehr vielen vergeblichen Versuchen mit Uebertragung grösserer Gewebstücke von menschlichen Geschwülsten auf Thiere, kam ich zu der Ueberzeugung, dass die Entstehung neuer Geschwülste durch Impfung nur denkbar sei, dadurch dass Krankheitserreger aus den völlig zerstörten Gewebstheilen übrig bleiben und nach der Impfung auf die Gewebe des Versuchsthiere übergehen. Untersucht man das Peritoneum eines Thieres, bei dem eine Impfung mit melanotischem Sarkom ohne Bildung neuer Geschwülste verlief, so findet man nach einer gewissen Zeit das übertragene Material als abgestorbene,

amorphe, diffus braun gefärbte Substanz abgelagert, auf der serösen Haut sind solche Theile gross, dann werden sie alsbald abgekapselt und verkalken sehr rasch; kleinere Theile werden völlig durch Resorption entfernt, so dass Fälle vorkommen, wo man nach einer gewissen Zeit nichts mehr von den geimpften Massen findet, das Peritoneum ist völlig intakt. Obgleich derartige Uebertragungen merkwürdiger Weise fast nie eine Peritonitis zur Folge haben, kommt es leider sehr häufig zur Bildung der bekannten käsigen Eiterherde, woran die Thiere oft erst nach langer Zeit zu Grunde gehen. Bei den erfolgreichen Uebertragungen von melanotischem Sarkom kann man leicht beobachten, dass in dem amorphen Impfmateriale die bekannten braunschwarzen Pigmentkörper nicht allein übrig geblieben sind, sondern auch auf das umgebende Gewebe übergegangen sind, und in Folge dessen entwickelte sich hier allmählich die sarkomatöse Wucherung. Es tritt also in Anbetracht dieser Beobachtung die Frage auf, sind diese Pigmentkörper leblose Pigmentschollen oder lebende Organismen? Für die Untersuchung dieser Frage war die Thatsache von Wichtigkeit, dass bei vielen gesunden resp. nicht geimpften Kaninchen in den Mesenterialdrüsen und in den lymphatischen Apparaten des Darmes Organismen sich finden, welche eine frappante Aehnlichkeit darbieten in Bezug auf Form, Grösse und Färbung mit den fraglichen Pigmentkörperchen der melanotischen Geschwülste des Menschen. Soviel ich die Literatur kenne, sind diese Lebewesen noch nicht beschrieben worden. Ich habe diese Organismen, welche ein sepiaartiges Aussehen haben, genauer studirt und untersucht. Dieselben leben in friedlicher Symbiose beim Kaninchen, vermehren sich durch Theilung und Sporenbildung. Im Darme der Thiere erzeugen dieselben zuweilen eine hämorrhagische Entzündung unter Bildung kleiner Geschwüre, die jedoch bald vernarben. Bei Wasserkulturen färbt sich alsbald die Flüssigkeit intensiv braunschwarz.

Ich muss es in Zweifel lassen, ob diese Organismen dem Pflanzen- oder dem Thierreiche angehören. Sollten dieselben zu den Algen gehören, so liegt hier der Fall vor, dass der braune Farbstoff eventuell das Chlorophyll ersetzt. Allerdings neige ich, wie Sie aus der Ankündigung meines Vortrages ersehen, der Ansicht zu, dass diese bisher unbekannten Organismen Pigmenttragende und Pigmentproducirende Protozoen sind. Bei der Vermehrung durch Sporen sowie auch bei der Theilung bilden sich pigmentirte

Restkörper, welche sich allmählich auflösen und die umgebenden Medien braunschwarz färben. Weitere Untersuchungen über die Natur und Pathogenität dieser Organismen werden in nächster Zeit ausgeführt werden. Der Vortragende demonstriert darauf Drüsenpräparate vom Kaninchen, ebenso Wasserkulturen der besprochenen Organismen und mikroskopische Präparate.

Marchand möchte sich nicht auf die heikle Frage der parasitären Theorie der Sarkome einlassen, bemerkt nur, dass er nicht zu den Anhängern dieser Theorie gehört. Er möchte aber bei dieser Gelegenheit eine erfolgreiche Uebertragung einer sarkomatösen Geschwulst von Thier auf Thier erwähnen. Es handelte sich um ein Kaninchen, welches wegen Krankheitserscheinungen getödtet wurde. Es fand sich ein umfangreicher Tumor des Magens, der aussah, wie ein Carcinom; doch zeigte sich bei genauer Betrachtung, dass die Schleimhaut intakt war, und dass die Submucosa sehr stark mit sogenanntem Rundzellensarkomgewebe infiltrirt war. Ausserdem bestanden Metastasen derselben Beschaffenheit im Herzfleisch und den Nieren; ferner eine ganz diffuse Infiltration des Omentum und von Theilen des Mesenterium. Da das Material ganz frisch war, so machte der Vortragende mit Dr. Saxer Uebertragung von Stückchen der Geschwulstmasse in die Bauchhöhle von zwei Kaninchen, von denen das eine bald zu Grunde ging, während das andere länger am Leben blieb, und bei der Sektion eine ansehnliche Geschwulstbildung in der Bauchhöhle von derselben Beschaffenheit zeigte, wie das erste Thier. Auch die diffuse Infiltration des Omentum und des Mesenteriums fehlte nicht. Eine Uebertragung von diesem Thier auf ein weiteres hatte denselben Erfolg; doch missglückte leider die fernere Uebertragung.

Die Geschwulst bestand aus denselben Elementen, welche M. in seinem neulichen Vortrag genauer geschildert hat, besonders fanden sich in der diffusen Infiltration des Omentum genau dieselben Uebergangsformen von grossen Rundzellen zu kleinen lymphoiden Elementen, was vielleicht gleichzeitig ein interessantes Licht auf die Entstehung mancher sogenannter Rundzellensarkome beim Menschen werfen kann. M. ist der Ansicht, dass die Neubildung hier nur auf eine Wucherung der eingeführten Geschwulstelemente zurückzuführen ist, die einen durchaus malignen Charakter besaßen.

4. Herr Kretz - Wien:

Ueber Regeneration des Lebergewebes nach Degenerationsprocessen.

Meine Herren! Im Folgenden erlaube ich mir, Ihnen an histologischen Präparaten und photographischen Abbildungen zwei Lebern zu demonstrieren, die Ausheilungszustände nach Degenerationsprocessen, allerdings in Form ungewöhnlicher Bilder, veranschaulichen. Das erste Präparat ist merkwürdig durch die eigenthümlich umschriebene Localisation der abgelaufenen Zerstörung, das zweite auffallend durch die Missstaltung der Leber und die stellenweise besondere Form der Regeneration des Lebergewebes.

I. Tr. F. 16jähr. Kutscher † 11. März 1898. Aufgenommen am 6. März 1898 mit acut. hämorrh. Nephrr. und Furunkulose (seit 4 Tagen krank). Hohes Fieber, wenig blutiger Urin; im Harn, Blut und Furunkuleiter reichlich Staphyloc. aureus. — Patient will immer gesund gewesen sein. Am 5. Tag unter Lungenödem Exitus. — Bei der Sektion neben hämorrh. Nephritis und leichter Hypertrophie des linken Ventrikels Hautfurunkulose und recente Pleuritis; eine 2180 g schwere Leber von annähernd normaler Form; in der im Allgemeinen glatten Oberfläche treten im linken Lappen kleinere, im rechten grosse, hellgelbbraun durchscheinende Stellen mit etwas stärkerer Prominenz gegen das übrige mehr bräunlichrothe, muscatnussähnlich feingesprenkelte Parenchym vor; am Durchschnitte differenziren sich diese zwei Gewebe ebenso scharf; das röthliche ist zäh mit glatter Schnittfläche ohne acinöse Struktur, dagegen wie die unter der Kapsel durchscheinenden Theile muscatnussähnlich gezeichnet; dieses röthliche Gewebe bildet in der Höhe des Sektionsschnittes ein 1 mm bis 1½ cm dicken, 4—5 cm breiten, etwas unregelmässig gebogenen, ypsilonförmig sich theilenden Streifen, der scharf gegen die darunterliegenden hellgelbbraun gefärbten Gewebe absticht; dieses letztere zeigt undeutlich eine grossacinöse Struktur mit dunkler Färbung der centralen Acinustheile. An verschiedenen Stellen reicht, wie erwähnt, das gelbe Gewebe bis unmittelbar unter die Leberkapsel. An der Unterfläche des rechten Lappens zeigt die Kapsel eine netzförmige weisse Zeichnung, welche gegen Hilus

wie die freien Ränder zu allmählich schwindet. — Milz 760 g schwer, mit blutreicher, brüchig-weicher Pulpe.

Mikroskopisch zeigen die hellgelben Partien ein bei schwacher Vergrößerung nur wenig verändertes Lebergewebe: grosse Acini (bis zu $2\frac{1}{2}$ mm l. Durchmesser) von ziemlich regelmässiger Struktur; das interacinöse Bindegewebe zart, nur stellenweise in der Umgebung grosser Gefässe etwas kleinzellig infiltriert. Diese Rundzellenanhäufungen hängen offenbar ebenso wie die Aufquellung des Leberzellprotoplasmas, welche in dem Centrum der Acini direkt in Nekrose überzugehen scheint, mit der tödtlichen Infektionskrankheit zusammen; das röthliche Gewebe zeigt kein Lebergewebe mehr, es besteht aus einem ziemlich lockeren, mässig gefässreichen Stroma, in dem die erkennbaren Centralvenen und die kranzförmige Anordnung gewucherter Gallengänge und Gallengangsprossen die Abstammung vom acinösen Lebergewebe bezeugen, ein Gewebe, das bis ins Detail jenen Bildern gleicht, die bei ausheilender Degeneration und Leberatrophie sich finden können. In diesem Gewebe finden sich nur spärlich Leberzellen neuer Bildung in Form kleinster Bälkchen oder an der Grenze gegen das erhaltene Parenchym in Form kleiner Zellconglomerate; die Begrenzung gegen das acinöse Leberparenchym ist eine scharfe, zumeist an den durch stärkere zellige Infiltration vortretenden Läppchengrenzen verlaufende. Manchmal buchten sich im mikroskopischen Bilde vergrösserte, erhaltene Acini gegen das rothe Gewebe aus.

Nach dem geschilderten Befunde handelt es sich also in dem Falle um eine äusserlich nur wenig deformirte, etwas vergrösserte Leber, bei der eine hauptsächlich an der Vorderfläche breit und unregelmässig gürtelförmig gestaltete Zone aus rothem Gewebe besteht, das seiner histologischen Beschaffenheit nach als Residuum zu Grunde gegangenen Lebergewebes anzusprechen ist; die Hauptmasse des Organes ist annähernd normal gebautes Lebergewebe, das einerseits durch die Vergrößerung der Acinidurchmesser, andererseits durch sein Vortreten an der Oberfläche sich als hypertrophisch legitimirt. Die Deutung dieses Befundes ist zunächst sehr einfach: symptomelos verlaufende degenerative Atrophie eines ansehnlichen Streifens Lebergewebes mit Ausgang in Schwund des secernirenden Parenchyms, andererseits compensatorische Hypertrophie mässigen Grades des restirenden nicht oder nur wenig erkrankt gewesenen Parenchyms; die sehr spärlichen Ansätze zur Leberzellregeneration

im Residuum des schwer veränderten Theiles entsprechen der theoretischen Annahme, dass ein funktioneller Reiz diese Bildung veranlasse; wegen der hier vorhandenen ansehnlichen funktionirenden Parenchymsreste hat dieser Reiz fast ganz gefehlt, und dem entspricht die sehr geringe locale Zellregeneration.

Irgend einen speciellen Anhaltspunkt für eine Annahme über die Natur der partiellen Leberschädigung bietet die histologische Untersuchung ebenso wenig wie die Anamnese, die klinische Beobachtung oder der makroskopische Sektionsbefund.

II. Th. M. 43j. Tagelöhner. Ende August 1895 phlegmonöses Erysipel des rechten Unterschenkels; heilte nach 11 Incisionen, recidivirte um Weihnachten; im April 1896 brachen die Narben wieder auf; Patient kommt mit entwickeltem Erysipel zur Aufnahme; sonst angeblich keine Erkrankung; Appetit, Stuhl, Harn normal, keine Lues, kein ausgesprochener Potus. Erysipel schwindet bis Ende April, die granulirenden Stellen der ehemaligen Incisionswunden heilen unter Lapis bis Mitte Mai; am 24. Mai stellen sich starke Schmerzen in der Lebergegend ein, subfebrile Temperatur und leichter Icterus der Haut. 25. früh wohl, $\frac{1}{2}$ h Nachmittag Schüttelfrost, 3 h $40,3^{\circ}\text{C}$, heftige Schmerzen im rechten Hypochondrium, Kopfschmerz, starker Durst, 6 h Erbrechen von Speiseresten, das sich bis $\frac{1}{2}$ 9 h Abends 8 mal wiederholt, zugleich 6 dünnflüssige, gallige, unverdaute Graupen enthaltende Stühle. Auf Opiumtinctur und warme Tücher Beruhigung und Schlaf; 26. Morgens benommen, im Harn weder Eiweiss noch Gallenfarbstoff; um 8 h Morgens, schwerer Collaps, eine Stunde später Exitus.

Bei der Sektion ist kein Icterus zu constatiren; Organe der Schädel- und Brusthöhle bis auf partielle Verwachsung der l. und h. Aortenklappe an der Commissur ohne pathologische Veränderung; Bauchdecken eingesunken, die Leber unter Zwergfell fast ganz verborgen, nur der vom Ligam. triangul. halbbedeckte linke Lappen und die Kuppe der Gallenblase sichtbar, der Magen leicht vertikal gestellt, etwas gebläht und unter dem kleinen Netz ein fast kindskopfgrosser rundlicher Tumor, wie sich beim Herausnehmen zeigt, durch den sehr mächtig vergrösserten Lobulus Spigelii gebildet; der collabirte Dünndarm vom ziemlich fettreichen, grossen Netz überdeckt; Milz sehr gross (ca. $\frac{3}{4}$ Kilo schwer) blutreich und dichter; weiche, ziemlich blutreiche Nieren. — Magenschleimhaut geröthet, Darmschleimhaut aufgelockert, blass, spärlich galliggelber

schleimiger Inhalt. Die nähere Betrachtung der Leber, die im Ganzen etwas verkleinert ist (sie wiegt etwa 1400 g), ergibt zunächst eine ausgesprochene Dreilappigkeit des Organes; der linke Lappen besitzt etwa normale Grösse, seine Oberfläche ist gegen den zugeschärften vorderen Rand etwas uneben, gegen die Kuppe zu stark gewölbt; ein nur centimeterbreiter Lobulus quadrangularis und ein einsinkender Streif grauröthlichen Gewebes neben der Insertion des Ligam. triangulare verbindet ihn mit dem sehr stark verkleinerten rechten Lappen; dieser, der Grösse nach ca. $\frac{1}{3}$ der Masse des linken Lappens, zeigt an der Convexität eine halbpfeilgrosse glatte Prominenz mit gelblich durch die gespannte Kapsel durchscheinendem Parenchym, umgeben von eingesunkenen Partien, welche an der Lateralseite des vorderen Randes durch kleinere Prominenzen theilweise unterbrochen sind. Die Gallenblase (mit dunkelgrünem dicklichem Inhalt) mit der Kuppe nach aufwärts sehend, knapp an den vorderen Rand des Ligam. triang. sich anschmiegend; unter dem linken Leberlappen quillt nun tumorartig und vom Omentum minus bedeckt ein dritter Leberlappen hervor: der mächtig vergrösserte breitbasig aufsitzende, etwa 15 cm lange, 8—10 cm dicke und 12—14 cm breite lobulus Spigelii; er besitzt eine polsterartig gewölbte, mit gespannter Kapsel bekleidete glatte Oberfläche und ein gleichmässig hellbraungelbes, etwas hervorquellendes, grossacinös gezeichnetes Parenchym mit nur spärlichen Gefässquerschnitten grösseren Kalibers. Auf der Schnittfläche zeigen die eingesunkenen Partien der Leber, also am ausgebreitetsten im medialen Rest des linken Leberlappens und im Lobulus quadrangularis ein röthliches, ziemlich zähes, succulentos Grundgewebe, das kleine gelbliche Flecken von eben wahrnehmbarer bis Hanfkorn-Grösse enthält; diese Gewebseinschlüsse treten ebenso deutlich vor wie das scharfbegrenzte Leberparenchym der hypertrophischen Partien, das namentlich im grossen Knoten des rechten Lappens mit zungenförmigen bis zu 2 mm langen, dicht gestellten Ausläufern und festonartig begrenzten, acinusartigen Bildungen in das rothe Gewebe eindringt; auch in der Tiefe des Organes um die ersten Verzweigungen der grossen Hilusgefässe finden sich ähnliche Bildungen, während im linken Lappen an der Grenze sich mehr rundliche Parenchymanhäufungen von Erbsen-Grösse finden, ähnlich den Knoten hypertrophischer Parenchyms in cirrhotischen Lebern; in den massigeren Antheilen des Leberparenchyms der beiden Leberlappen ist eine

regelmässige acinöse Struktur nicht erkennbar, wohl aber deuten im vergrösserten Lobulus Spigelii die etwa 2—3 mm von einander entfernten Centralvenen-Querschnitte auf eine aus grossen Acinis aufgebaute Textur.

Die mikroskopische Untersuchung ergibt recht mannigfaltige Bilder, die sich vielleicht am übersichtlichsten durch 3 Typen beschreiben lassen; am nächsten dem normalen Baue steht das Lebergewebe des vergrösserten Lobulus Spigelii; es sind grosse, oft etwas unregelmässig, auch herzförmig gestaltete Acini mit einem Durchmesser bis zu 3 mm, deren Leberzellbalken meist recht gut erkennbar sind; das interacinöse Gewebe ist vollkommen zart. Anders die grösseren Partien vorquellenden Leberparenchyms im rechten und linken Leberlappen: hier sind wohl die Centralvenen vielfach gut erkennbar; aber an Stelle der radiären Leberzellbalken finden sich reichliche, vielfach unregelmässig anastomosirende Leberzellreihen, nur getrennt durch ein engmaschiges Capillarnetz. An einzelnen grösseren Venenstämmchen sitzen am Querschnitt radiär, am Längsschnitt palisadenförmig etwas cylinderepithelähnlich geformte Leberzellen auf. Ebenso wie der typische, radiäre Aufbau fehlt diesen Bildungen auch eine den wahren Acinis gleiche Begrenzung, es liegen vielmehr die Pfortaderstämmchen mit begleitenden Arteriolen und Gallengefässen in recht unregelmässiger Vertheilung im Gewebe und die als acinusartige Organtheile imponirenden Gewebsabschnitte zeigen schon makroskopisch an den Grenzen gegen anderes Parenchym ganz absonderliche zungenförmige, oder knopfförmige Excrescenzen. Der dritte Typus histologischer Struktur findet sich endlich in den mehr rothen eingesunkenen Partien des Organs: hier prävalirt im Grossen und Ganzen ein succulenteres und kernreiches Bindegewebe mit mässig entwickelten Capillaren und ohne erkennbare Residuen einer normalen Leberstruktur; in diesem sind nun einzelne Leberzellbälkchen, einzelne kleine, und ganz spärlich etwas grössere Conglomerate von Leberzellen eingesprengt, daneben Gallengangssprossen in wechselnder Menge. Auffallend sind einzelne Gruppen besonders grosser hellprotoplasmatischer Leberzellen; zweikernige Exemplare sind allenthalben ziemlich reichlich vorhanden.

Im Ganzen lässt sich der Befund resumiren als ausgedehnte Regeneration des secernirenden Leberparenchyms, einmal zum Theil ähnlich wie die bekannten Bilder nach degenerativer Atrophie, ferner

zum Theil mit Bildung eines netzförmigen Zellgefüges statt des radiären balkenförmigen, und endlich mit Hypertrophie des gut erhaltenen des Lobulus Spigelii. — In wie weit die Vergrößerung dieses Lappens allein einer Hypertrophie (eventuell mit Läppchenneubildung) zuzuschreiben ist, oder ob etwa eine abnorme präexistente Dreilappigkeit — das Wiener path. anatom. Museum besitzt eine derartige Abnormität — durch die Hypertrophie erst gesteigert wurde, ist kaum ganz sicher zu entscheiden; die geringe Zahl der grösseren Gefässquerschnitte spricht nach Prof. Paltauf's Ansicht mehr für eine Vergrößerung.

Was den Mangel jeglicher klinischen Symptome in beiden Fällen anbelangt, so mag neben der Lückenhaftigkeit der persönlichen Angaben der den minder gebildeten Ständen angehörigen Träger, daran erinnert sein, dass die Schwere der klinischen Symptome bei degenerativen Lebererkrankungen nicht immer gleichen Schritt mit der anatomischen Veränderung zu halten scheinen; eine Leberregeneration nach totaler Zerstörung des acinösen Gewebes, welche ich vor 4 Jahren beschrieb, bot nach Angabe der Angehörigen nie Symptome eines ernstlichen Unwohlseins. — Im ersten der hier besprochenen Fälle ist noch dazu die Umschriebenheit des erkrankt gewesenen Gewebes eine solche, dass der Ausfall in der Funktion leichtlich durch den grossen Leberrest gedeckt wurde; es mag der degenerirte Streif, an der Zahl der erkennbaren Acinus-Querschnitte geschätzt, kaum $\frac{1}{3}$ des Parenchyms ausgemacht haben. Ob die ganz eigenthümliche Localisation, die weder einem Blutgefässschnitt noch Gallengangsverästigungen entspricht, etwa durch ein Trauma, das die Vorderfläche einer leicht erkrankten Leber traf, veranlasst wurde, ist nicht eruirbar gewesen; die eigenthümliche, localisirte Abgrenzung der erkrankten und erhaltenen Partien der Leber hat mich an ein mechanisches Nebmoment denken lassen.

Anders liegen die Verhältnisse im zweiten Falle; hier scheinen einerseits die regenerativen Vorgänge noch nicht zum Stillstande gekommen zu sein, wie die relativ zahlreichen zweikernigen und besonders grossen Leberzellen andeuten; andererseits ist das histologische Bild nicht in allen Partien ein so einheitliches und gleichmässiges, dass man unbedingt bloss an einen einmaligen Zerstörungsprocess denken müsste. Ist aber die Annahme einer subacuten oder chronischen Erkrankung plausibel, dann ist die klinische Symptomenlosigkeit nicht ohne Analogie: ausgedehnte Aenderungen der Leberstruktur, z. B.

bei Syphilis oder Cirrhose, verlaufen ja oft lange Zeit latent. — Sehr merkwürdig ist in dem Falle dagegen die Zwischenschaltung eines umgebauten Capillarnetzes, das an die erkennbaren Centralvenen anschliesst. Entspricht dieser Form der Strukturänderung eine besondere Art primärer Erkrankung, oder handelt es sich um Stillstand des Degenerationsprocesses auf einer anderen Stufe der erreichten Zerstörung? Das zu beantworten, bin ich weder auf Grund der Präparate noch der Kenntniss analoger Fälle ausser Stande. Dagegen scheint nahezu sicher, dass diese Leber unterwerthig funktionirte und eine acute Insufficienz ihrer Thätigkeit die eigenthümlichen, dem Tode vorangehenden Symptome veranlasste.

Beneke erinnert an einen von ihm in Virchow's Archiv veröffentlichten Fall mächtiger Hypertrophie des Lobus Spigelii bei einem vierjährigen Kinde; die übrigen Lebertheile waren stark verkleinert, wahrscheinlich durch kongenitale Syphilis; die Hypertrophie des Lobus Spigelii ist demnach wohl als vicariirend aufzufassen.

V.

Wissenschaftliche Sitzung der Deutschen Pathologischen Gesellschaft.

Donnerstag, den 22. September 1898, Vormittags 9 Uhr.

Stellv. Vorsitz.: Herr Ponfick, später Herr v. Recklinghausen.

1. Herr Marckwald - Barmen:

Demonstration zweier kongenitaler Herzfehler, bedingt
durch Missbildung je eines Klappenzipfels.

Das 1. Präparat ist das Herz eines 50jährigen Mannes, der im Leben die Erscheinungen der Mitralinsuffizienz geboten hatte. Bei der Obduction fand sich: Hypertrophie und Dilatation namentlich des linken Herzens und die Zeichen chronischer Stauung, namentlich in Milz, Nieren und Leber. Chronisches Anasarka, Ascites etc. Das Aortensegel der Mitralis zeigt ca. $\frac{1}{2}$ cm einwärts vom freien Rand ein 5pfennigstückgrosses Loch mit leicht verdicktem Rand, das von zarten Sehnenfäden in ganzer Ausdehnung umgeben ist; diese Sehnenfäden vereinigen sich zu einem dicken, fibrösen Strang, der sich in einen Papillarmuskel der Vorderwand des Ventrikels fortsetzt. Die mangelhafte Funktion der Klappe ist durch den Befund ausreichend erklärt. Auffallend ist das hohe Alter, das der Patient erreicht hat. Bei dem durchaus normalen Zustand der übrigen Klappe muss eine kongenitale Entstehung des Defektes angenommen werden, bedingt vielleicht durch eine zu starke Rarefikation der Muskulatur zur Zeit der Bildung der Sehnenfäden. Präparat II stammt von einem 27jährigen Mädchen, das von frühester Jugend an an „Herzschwäche“ gelitten haben soll. Obductionsbefund: Hypertrophie und Dilatation des

rechten Herzens. Fettige und schwielige Degeneration des Herzmuskels. Beiderseitige, fibröse Pleuritis. Frische Tuberkulose beider Oberlappen. Chronische Stauung, namentlich in Milz, Leber, Nieren, Oedeme etc. Rechtes Herz sehr erheblich vergrössert, bildet die Herzspitze allein. Das hintere Segel der Tricuspidalis ist dünn, zart, auffallend gross, wird an der Ventrikelwand festgehalten durch ein Netz zarter, kurzer Sehnenfäden, die sich von der Herzwand an die dem Ventrikel zugekehrte Oberfläche des Zipfels begeben. Die Fixation des Zipfels durch diese Fäden war am frischen Präparat sehr erheblich und verhinderte ein Ausbreiten des Zipfels zum genügenden Verschluss der Klappe absolut. Im Ventrikel auch sonst zahlreiche, freie Sehnenfäden, die das Endocard der hinteren Wand wie ein zartes Spinnengewebe überziehen.

Fleischhauer glaubt, dass das Alter bei kongenitalen Herzfehlern ein sehr hohes werden kann. Er deutet auf ein Präparat in der Amsterdamer Sammlung hin, welches von einem Invaliden der holländischen Kolonialarmee stammt.

Der Mann hatte angeboren einen grossen Defekt im Septum der Vorhöfe und erreichte trotz grosser Anstrengungen ein hohes Alter.

Chiari (Prag), nennt in Bezug auf den 1. Fall des Herrn Marckwald, dass dann doch hierbei eine Entstehung der Lücke im Aortenzipfel der Valvula bicuspidalis aus Endocarditis nicht auszuschliessen sei. Chiari hat öfters solche Fälle gesehen.

Hansemann: In meiner Sammlung besitze ich ein Herz mit Defekt des Septum membranaveum und eins mit fast vollständigem Defekt des Septum atriorum. Beide stammen von Individuen von über 70 Jahren. Was den ersten Fall des Vortragenden betrifft, so möchte ich ebenso wie Herr Chiari glauben, dass der Defekt erworben sein kann. Dafür liegen mir mehrere thatsächliche Beobachtungen vor.

Marckwald erwidert, dass die dünne Beschaffenheit der Sehnenfäden, welche in seinem Falle die Communicationsöffnung umschliessen, gegen eine vorausgegangene Endocarditis sprachen.

2. Herr Simmonds - Hamburg:

Ueber narbigen Verschluss des Samenleiters.

Im Gegensatz zu der überall mitgetheilten Angabe, dass die Residuen gonorrhöischer Deferentitis eine Rolle in der Aetiologie der männlichen Sterilität bilden, muss es auffallen, dass diese Veränderungen bisher nicht genauer beschrieben und abgebildet worden sind. Dabei handelt es sich weder um seltene noch schwer erkennbare Dinge. Vortragender hat 24 derartige Fälle am Leichentisch beobachtet; 16 mal handelte es sich um einseitige, 8 mal um doppelseitige Erkrankungen. Die Erkenntniss des Zustandes bietet keinerlei Schwierigkeit, da regelmässig distal von der verschlossenen Stelle eine Ektasie des Samenleiters und auch meist eine Ektasie zahlreicher Nebenhodenkanälchen eintritt. Die ektatischen Kanäle füllen sich mit einer milchähnlichen Flüssigkeit, welche schon von aussen her ohne Präparation erkennbar ist und ohne Weiteres die Diagnose gestattet, dass es sich um ein Hinderniss in der Samenableitung handelt. Wo immer derartige mit milchiger Flüssigkeit erfüllte Kanälchen sich finden, wird man vergeblich in der zugehörigen Samenblase nach Samenfäden suchen.

Die mikroskopische Untersuchung der milchigen Flüssigkeit ergiebt die Anwesenheit von feinen Fettmolekülen, Körnchenkugeln, Corpora amylacea, Zelltrümmern und oft sehr reichlich vorhandenen, zum Theil auch gut erhaltenen Spermatozoen.

Die Atresien des Vas deferens können solitär oder multipel sein. Die solitären Atresien stellen sich als kurze strangförmige Verödungen des Kanals dar, bei den multiplen finden sich zahlreiche, durch narbige Leistenvorsprünge verschlossene Stellen zwischen denen ampullenförmige Erweiterungen liegen, die alle wieder mit einer milchigen Flüssigkeit erfüllt sind. Die mikroskopische Untersuchung zeigt an den ektatischen Stellen eine Erweiterung des Lumens, Abplattung der Epithelien, geringe Hypertrophie der glatten Muskelschichten. Im Bereich der Atresien fehlt ein Lumen ganz, das Epithel ist verloren gegangen, das Centrum des Kanals wird von verfilztem Bindegewebe und glatten

Muskelfasern gebildet, zwischen denen einige elastische Fasern liegen.

Die Ursache derartiger Atresien ist wohl in alten gonorrhoeischen Processen zu suchen. Dafür spricht die Anamnese mancher Fälle, dafür das bisweilen beobachtete gleichzeitige Vorhandensein anderer auf schwere gonorrhoeische Prozesse deutender Veränderung am Urogenitalsystem.

Im Gegensatz zu anderen drüsigen Organen verändert sich der Hoden nach Verschluss des Samenleiters meist nur wenig. Er behält meist seine normale Grösse und sein normales Aussehen und selbst mikroskopisch findet sich abgesehen von mässiger interstitieller Bindegewebswucherung oft nichts. In den Kanälchen findet man reichlich Fragmente von Spermatozoen, ja mehrfach sogar noch gut erhaltene Samenfäden, so dass man zur Annahme gelangen muss, dass noch Jahre lang nach Verschluss des Samenleiters eine, wenn auch nur minimale Spermatogenese vorsichgeht. Diese Beobachtung erklärt auch, weshalb Individuen mit doppelseitigem Verschluss des Samenleiters trotzdem normales Geschlechtsvermögen bewahren und in keiner Weise sich wie Kastrirte verhalten.

Hansemann: In Bezug auf die Aetiologie dieser Affektionen möchte ich erwähnen, dass mir 2 Fälle begegnet sind, bei denen durch unzuweckmässige Sattelstellung beim Radfahren Entzündungen des Samenstrangs aufgetreten waren. In dem einen Falle war Gonorrhoe mit Sicherheit auszuschliessen.

Chiari (Prag) weist auf das Vorkommen von Spermatogenese im Hoden hin mit kongenitalem Defekt des Vas deferens combinirt mit einseitigen Nierendefekten.

Beneke erwähnt einen von ihm beobachteten Fall, in welchem im Nebenhoden ein Durchbruch von Spermatozoen in das pericanaliculäre Bindegewebe stattgefunden hatte. Dasselbe enthielt grosse Räume voller Spermatozoen; auch waren die Lymphgefässe der Umgebung auf weite Strecken mit solchen prall gefüllt. Ferner vergleicht B. die Obliteration des Vas deferens mit Obliterationen des Urethers; er fand denselben einmal in ganzer Länge bei alter Pyonephrose narbig total verschlossen.

Chiari (Prag) erwähnt das gelegentliche Vorkommen von Verkalkung in der Wand der Samenblasen und Vasa deferentia bei alten Männern und fragt, ob Herr Simmonds nicht ein-

schlägige Befunde bei seinen Untersuchungen gonorrhöisch afficirter Genitalien gemacht hat.

Herr Simmonds (Hamburg). Im Vas deferens habe ich nur mikroskopisch Kalkablagerungen bisweilen nachweisen können, dagegen finden sich Verkalkungen einmal öfter in der Samenblasenwandung älterer Individuen mit Atheromatose der Gefässe und endlich auch gröbere Kalkkonkretionen im Inhalt der Samenblasen. Die Syphilis spielt in der Aetiologie der Samenleiterobliteration keine Rolle. Bei Syphilis findet man nicht Veränderungen der Schleimhaut, sondern nur fibröse Verdickungen in den äusseren Schichten des Vas deferens, Veränderungen, welche als Perideferentitis zu bezeichnen wären.

3. Herr v. Schrötter - Wien:

Ueber das Vorkommen von Amyloid im Larynx.

Das Präparat wurde von einer 57 Jahre alten, im Uebrigen vollkommen gesunden Frau operativ gewonnen, bei welcher die Gegend über dem linken Aryknorpel von einer nahezu goldgelben, leicht transparenten, bei Sondenberührung hart anzufühlenden, die Schleimhaut wie infiltrirenden Geschwulst eingenommen war. Keinerlei Beschwerden.

Nahezu die ganze Geschwulst besteht aus bis an das Epithel reichendem, amyloid degenerirtem, zu Schollen und homogenen Balken verändertem hie und da verkalktem Bindegewebe, das in seltener Schönheit die charakteristischen Farbenreaktionen mit Jod zeigt. In den tieferen Partien ist ganz besonders die Membrana propria der Schleimdrüsen betheiligt, die zu meanderförmigen, homogenen Schleifen und Bändern verändert sind. Aber auch die Arterien, von welchem grössere jedoch nur in sehr geringer Zahl vorhanden sind, geben deutlich Amyloid Reaktion. Man kann sicher erkennen, dass hier die Veränderung des Gewebes von der Peripherie gegen das Centrum fortschreitet. Ob es sich um die Umwandlung einer Neubildung, etwa eines Fibroms handelt, oder ob der Tumor nur

durch die mit der Amyloidbildung nothwendig einhergehende Volumszunahme bloss physiologischer Gewebsbestandtheile bedingt ist, erscheint discutabel. Wahrscheinlicher ist die erste Annahme. Für Lues kein Anhaltspunkt.

Die Mittheilung bereichert die seltenen Vorkommnisse trachealer und laryngealer Amyloidose, wie solche von Burow, Ziegler, Kraus, Balser und Schmidt als postmortale Befunde, von Hooper und Schrank als operativ entfernt beschrieben worden sind, um eine neue Beobachtung.

4. Herr Hansemann - Berlin:

Ueber anatomische Befunde bei Skorbut.

Meine Herren! Es ist bekannt, dass bisher über die Krankheiten, die mit einer ausgesprochenen hämorrhagischen Diathese einhergehen, noch wenig Klarheit herrscht, und dass die Namen, Morbus maculosus, Skorbut oder sonstwie, häufig ziemlich willkürlich gewählt sind. Wir wissen seit den Beschreibungen von Ebstein, dass auch die acute Leukaemie unter dem Bilde einer hämorrhagischen Diathese verläuft, und es ist eine ganze Reihe von Arbeiten über diesen Gegenstand entstanden, von denen besonders die Untersuchungen von A. Fränkel und Benda zu nennen sind, da sie sich auf ein besonders grosses Material stützen. Fränkel meint, dass die ungewöhnliche Häufung von 12 Fällen unter seinem Material vielleicht daraus zu erklären sei, dass die Krankheit andern Orts öfters unerkant geblieben ist. In Wirklichkeit muss man zugeben, dass klinischerseits die Symptome einer leukaemischen Affection bei acuten Fällen leicht übersehen werden können, und dass unter Umständen erst die anatomische Untersuchung zu der Diagnose acute Leukaemie führt.

Seit einer Reihe von Jahren habe ich die Fälle, die unter der Diagnose Skorbut, Morbus maculosus etc. zur Sektion kamen, mit besonderer Aufmerksamkeit auf diese Frage hin untersucht, und der Zufall wollte es, dass die ersten derartigen Fälle im Wesentlichen durchaus dem entsprachen, was von der acuten Leukaemie

beschrieben ist, so dass ich geneigt war, mich den Anschauungen Fränkels nicht nur anzuschliessen, sondern dieselben sogar noch zu erweitern. Besonders erschienen mir die Fälle mit dem Titel Skorbut, bei denen ausgedehnte Blutungen in den Schleimhäuten vorhanden waren, und auch das Zahnfleisch betheiligt ist, sämmtlich in das Gebiet der Leukaemie zu gehören. Ebenso entpuppte sich ein sehr prägnanter Fall von Morbus maculosus Werlhofii bei genauer Untersuchung als Leukaemie.

Dann habe ich aber drei Fälle zu untersuchen Gelegenheit gehabt, die zu wesentlich anderen Resultaten führten und deutlich zeigten, dass die Stellung des Skorbut noch nicht eine endgültige ist, nachdem eine Reihe derselben als acute Leukaemie erkannt war. Es handelt sich natürlich immer nur um die Fälle von sporadischem Skorbut, wie sie allein bei uns vorkommen und nicht um epidemischen Skorbut, der ja häufig in Heilung übergeht und mit der Leukaemie, soweit man das jetzt beurtheilen kann, wohl nichts gemein hat. Auf diese drei Fälle möchte ich hier etwas näher eingehen.

Der erste betrifft ein 7jähriges Mädchen, dass unter den typischen Erscheinungen des Morbus maculosus erkrankte und starb. Die Blutungen waren kleinfleckig, besonders in der Haut vorhanden, ausserdem bestand Nasenbluten und eine hämorrhagisch diphtheroide Erkrankung des Rachens. Die Mundschleimhaut und diejenige des Magendarmtractus war nicht betheiligt. Eine Blutuntersuchung intra vitam führte zu einem negativen Resultat. Die Sektion wurde ausserhalb gemacht und die Organe mir zur Untersuchung zugesandt, und zwar die Milz, die Leber, die Nieren, die Halsorgane mit einigen Lymphdrüsen und ein Stück Knochen vom Oberschenkel. Ueber den Befund kann ich mich sehr kurz fassen, er war in Bezug auf Leukaemie ein durchaus negativer. Nirgends fanden sich leukaemische Wucherungen. Speciell waren Leber und Nieren ganz frei davon, auch das Knochenmark war intakt. Die Milz zeigte die Beschaffenheit, wie bei Infectiouskrankheiten der Kinder: mässige Vergrösserung, rothe Farbe und weiche Beschaffenheit der Palpa, deutliche weissliche, aber nicht übermässig grosse Follikel. Die Lymphdrüsen am Halse waren leicht geschwollen, was wohl auf die Rachenaffection zu beziehen ist. Sektionsprotokoll und Krankengeschichte, die ich Herrn Dr. Görges verdanke, enthalten sonst nichts von geschwollenen Lymphdrüsen. In den Nieren fand sich

eine leichte parenchymatöse Entzündung. Der Befund war also im allgemeinen ein negativer und lässt schliessen, dass wir es hier mit einer Infektionskrankheit zu thun haben, die aber nicht in Beziehung zur Leukämie gebracht werden kann.

Weit wichtiger und schwieriger zu deuten sind der 2. und 3. Fall.

Der zweite betrifft einen 15jährigen Knaben (Sektion im Friedrichshain 1897 No. 915). Die klinische Diagnose lautete auf Skorbut. Das Blut hatte sich bis auf die anämischen Zustände normal gefunden, speciell keine Verminderung der Leukocyten, keine Vermehrung der Lymphocyten. Der Tod erfolgte unter zunehmenden Blutungen am Zahnfleisch, Nase, Rachen und Darm-schleimhaut. Aeusserlich bemerkbare Lymphdrüsen waren nicht vorhanden, nur die mesenterialen Lymphdrüsen erwiesen sich bei der Sektion wenig geschwollen, von ziemlich derber Consistenz, nicht von der Beschaffenheit leukämischer Lymphdrüsen. Auch fehlten Blutungen und Nekrose darin. Die Milz war stark vergrössert und ergab die Maasse 14,5 : 8 : 4,5. Die Pulpa sehr weich, fast zerfliessend, mittelroth, die Follikel klein und undeutlich, die Kapsel gespannt, also das Bild einer acuten Infectionsmilz. Das Knochenmark war vollkommen normal, von rein fettgewebsartiger Beschaffenheit. Von Stellen, die mit Blutungen behaftet waren, wurden untersucht: ein Stück Mundschleimhaut, ein Stück äussere Haut und je ein Stück aus Magen und Darm, in denen sich sehr zahlreiche punktförmige Blutungen fanden. An keiner dieser Stellen wurde eine leukämische Infiltration entdeckt. Im Magen und Darm sowie an der äusseren Haut sah man nichts als die Blutung, im Zahnfleisch ausserdem eine entzündliche Infiltration von polynucleären Leukocyten. In der Niere war eine leichte parenchymatöse Entzündung, aber keine Wucherung. Allein die Leber war in einer Richtung verändert, dass man wieder an Leukämie erinnert wurde. Makroskopisch zeigte sich nichts Auffälliges, aber mikroskopisch fanden sich im portalen Gewebe fleckweise Wucherungen von Lymphzellen, wie man sie bei geringer leukämischer Affection, oder vielleicht besser noch bei Typhus findet. Dabei will ich besonders hervorheben, dass Typhus sicher weder beim Tode noch früher vorhanden war. Die Follikel der peyerschen Haufen waren von durchaus normaler Beschaffenheit. Wir haben es also hier mit einem Fall zu thun, der im Uebrigen den be-

schriebenen Symptomen acuter Leukämie wohl entspricht, bei dem aber bis auf die Leber alle charakteristischen anatomischen Befunde der Leukämie fehlen.

In gewisser Weise diesem ähnlich verhält sich der 3. Fall.

Es handelt sich hier um einen 32jährigen Arbeiter, der am 5. V. 98 in Friedrichshain zur Section kam. Die klinische Diagnose lautete auch hier auf Skorbut, und zwar war um so weniger Veranlassung an Leukämie zu denken, als das Blut sich als vollständig intact erwies, bis auf eine Verminderung des Hämoglobingehalts. Die Krankengeschichte vom Herrn Prof. Krönig besagt, dass die Krankheit circa 4 Wochen dauerte und mit Nasenblutungen und Blutungen aus dem Zahnfleisch begann. Bald traten Blutungen in der Haut hinzu, ferner Blutungen aus dem Darm und den Nieren. Keine Schwellung der fühlbaren Lymphdrüsen. Die Milz, die zuerst nicht vergrößert war, nimmt allmählich zu. Keine wesentliche Fiebersteigerung. Unter fortwährenden Blutungen nimmt die Anämie zu, es treten Poikilocyten im Blut auf, ohne Vermehrung irgend welcher weisser Blutkörperchen. Bei zunehmender Schlafsucht tritt der Exitus ein.

Die Sektion ergibt ein ähnliches Bild wie im vorigen Fall. Blutungen werden überall in den inneren Organen gefunden. Aber leukämische Wucherungen fehlen an den Stellen der Blutungen, speciell im Zahnfleisch, Magen und Darm, Nieren und Gehirn. Die Lymphdrüsen am Halse und die Tonsillen sind wenig geschwollen und nicht charakteristisch leukämisch. Die Milz ist vergrößert 14,5 : 8 : 3 cm, von mittlerer Consistenz, blass, die Follikel sehr gross und deutlich, fast wie bei leukämischer Milz. Auch die mikroskopische Untersuchung erinnert an leukämische Wucherungen. Zahlreiche kleine Lymphome finden sich in der Leber. Sie sind makroskopisch nicht sichtbar und sind streng auf die Glissonsche Kapsel beschränkt. Das Knochenmark ist makroskopisch von rein fettigem Charakter, nur einzelne Stellen erscheinen leicht geröthet. An diesen Stellen findet man mikroskopisch neben der Erhaltung der Fettzellen eine Vermehrung der leukocytären Elemente, sowie kernhaltige rothe Blutkörperchen. Es ist mehr das Bild des Knochenmarks bei perniciöser Anämie als bei Leukämie. Bakteriologisch führt die Untersuchung der Fälle zu keinem Resultat.

Der erste Fall lehrt, dass es zweifellos Krankheiten mit hämorrhagischer Diathese giebt, die nicht in das Gebiet der Leukämie

hineingehören. Bei den beiden anderen Fällen könnte man im Zweifel sein, ob sie nicht doch der Leukämie zuzurechnen sind. Und es ist wohl möglich, dass, wenn wir die Aetiologie der Leukämie kennen lernen, dass wir dann eine Beziehung dieser Fälle zur Leukämie constatiren können. Einstweilen aber glaube ich, dieselben noch davon trennen zu müssen, denn es fehlt ihnen das Charakteristische der Leukämie: die Veränderung des Blutes. Dass Lymphome in der Leber nicht nothwendig zu dieser Diagnose zwingen, zeigt der Typhus abdominalis. Die Milz ist in solchen unausgesprochenen Fällen niemals eindeutig. Das Knochenmark war in dem zweiten Fall ganz intact und im 3. Fall mehr reactiv auf die zunehmende Anämie verändert. Die Lymphdrüsen endlich sind in keinem der Fälle charakteristisch verändert.

Ich glaube daher, dass eine Anzahl der Fälle, die unter der Diagnose Skorbut oder Morbus maculosus gehen, in der That zur Leukämie zu rechnen sind, dass wir aber andere davon trennen müssen, wenigstens vorläufig, bis uns die Kenntniss der Aetiologie einen genaueren Einblick in die Art der Erkrankung gestattet.

Lubarsch möchte den kleinen Leberlymphomen keine Bedeutung für die Beurtheilung der Gesamtkrankheit beimessen. Solche Lymphome kommen bei sehr vielen, ja fast allen Infectiouskrankheiten in mehr oder weniger guter Ausbildung vor. Lubarsch fand sie selbst bei Scharlach, Masern, Diphtherie, Influenza, Pocken. Man könnte also aus dem Vorkommen dieser Lymphome nicht auf Beziehungen zur Leukaemie schliessen.

Herr Simmonds: Ich bin ebenfalls der Ansicht, dass auf die kleinzelligen Herde der Leber kein Gewicht zu legen ist, da sie bei vielen schweren Infectiouskrankheiten ein regelmässiges Vorkommniss sind. Ich möchte den Herrn Hansemann aber fragen, ob er die Thymusdrüse in das Bereich seiner Untersuchung gezogen habe. Nach den im Hamburger Krankenhause ausgeführten Untersuchungen von Lochte fand sich in zwei Fällen von Bluterkrankungen (Leukämie, Purpura) bei Individuen von 20—25 Jahren ein massenhaftes Vorkommen epithelioider Elemente, wie man sie sonst nie in der Thymusdrüse zu sehen bekommt. Die Wiederholung derartiger Befunde wäre ja sehr wichtig für die Beurtheilung der Frage nach dem Zusammenhang zwischen Thymusdrüse und Blutbildung.

von Recklinghausen lenkt die Aufmerksamkeit auf das Vorkommen von kleinen Blutungen in den Chloromen und wirft

die Frage auf, ob die geschilderten Fälle nicht unter den Begriff der sogenannten Pseudoleukämie fallen.

Lubarsch erwähnt einen von ihm beschriebenen Fall von Chlorom, in dem zwar in der Neubildung selbst keine oder nur vereinzelte Blutungen vorhanden waren; in übrigen Organen aber zahlreiche Ecchymosen bestanden. Die am stärksten pigmentirten Tumoren sassen im Sinus transversus, also in der Blutbahn, was für die Ansicht von v. Recklinghausen über die Genese des Pigments sprechen könnte.

Hansemann: Die Ansicht der Herren Lubarsch, Simmonds, von Recklinghausen, dass diesen Lymphomen in der Leber insofern keine Bedeutung beizumessen sei, dass sie übereinstimmen mit denjenigen bei Typhus, Diphtherie etc., stimme ich vollkommen bei. Ich habe das nur etwas verklausulirt ausgedrückt, weil wir ja über die Aetiologie der Leukämie noch nichts wissen, und später einmal der Zusammenhang dieser Dinge doch nachgewiesen werden könnte. Dies ist natürlich noch Phantasie. Ich bin ganz der Ansicht, dass diese beiden Erkrankungsfälle bisher nicht zur Leukämie gerechnet werden dürfen, sich also von denjenigen Fraenkels unterscheiden. Die Reste der Thymus waren in meinen Fällen von normaler Beschaffenheit.

5. Herr Jürgens - Berlin:

Ueber Pilzwucherungen in der Darmwand eines siebenmonatlichen Foetus bei Enteritis haemorrhagica.

Meine Herren! Gestatten Sie mir, Ihnen hier noch kurz eine Mittheilung zu machen über eine Mycosis des Darmes beim Kinde. Ich beobachtete bei drei Fällen von Abort resp. von Frühgeburt, eine auffallende haemorrhagische Erkrankung namentlich des Darmes beim Foetus. Der letzte Fall, von dem ich Ihnen die Präparate vorlege, betrifft einen siebenmonatlichen Foetus mit schwerer Enteritis haemorrhagica, haemorrhagischer Nephritis und Osteomyelitis, Lungen und Herz frei. Bei der Untersuchung der Darmwandung fand sich eine ausgedehnte Wucherung von Fadenpilzen, welche ihren Sitz sowohl in der Mucosa wie in der Muskulatur hatten.

Ein entsprechendes Präparat ist ihnen aufgestellt. Leider konnten Fruchtwasser und Eihäute von allen diesen Fällen nicht untersucht werden.

Diese Fälle von intrauteriner Mycosis, welche offenbar mit der Entstehung des Abortes, resp. der Frühgeburt in ursächlicher Beziehung steht, sind von grossem Interesse, auch deshalb, weil dieselben grosse Aehnlichkeit darbieten mit Fällen von Syphilis congenita, bei denen bekanntlich allgemein haemorrhagische Erkrankungen, besonders des Darmes und der Nieren, so häufig sind. Erst die genauere Untersuchung des Knochenapparates bezüglich der Osteochondritis terminalis syphilitica, welche bei Syphilis congenita nie fehlt, der Mangel anderweitiger spezifischer Erkrankungen und die genaue mikroskopische Untersuchung des Darmes giebt die Entscheidung, um was es sich handelt.

Indessen kann die Diagnose schwierig werden, wenn eine Complication vorliegt mit Syphilis. In der That habe ich einen solchen Fall beobachtet, bei dem nicht allein eine schwere Syphilis congenita vorhanden war, sondern auch eine Darmmycosis. Dieser Befund erinnerte mich an die Beobachtung von Herrn v. Nissen, welcher bei Syphilis congenita ebenfalls eine Mycosis fand und, wenn ich mich recht erinnere, dieselbe mit Syphilis in Verbindung brachte.

6. Herr Saxer - Marburg:

Experimentelle Untersuchungen über Aspergillus-Myosen (Aspergillus fumigatus).

Die Anregung zu den Untersuchungen gab ein sehr eigenenthümlicher (bereits kurz mitgeteilter) Fall von Aspergillusmycose bei einem 39jährigen Manne, der in Folge einer septischen Amputationswunde des l. Oberschenkels nach vorausgegangener fractura cruris compl. zu Grunde gegangen war.

In beiden Lungen waren zahlreiche erbsen- bis kirschgrosse solide Knoten vorhanden, in denen stellenweise schon makroskopisch eine Verschimmelung des Bronchus constatirt werden konnte.

Mikroskopisch und kulturell wurde *Asperg. fumigatus* nachgewiesen. — Vom Bronchus aus drang ein dichter sternförmiger Schimmelrasen in das umgebende Lungenparenchym ein, welches in grossem Umkreis vollständig nekrotisirt, aber noch nirgends zerfallen war.

Es wurde experimentell versucht, denen des Menschen ähnliche Mycosen beim Thiere zu erzeugen, während die bisherigen Experimente fast ausnahmslos nur das bekannte Bild der *Pseudotuberculosis aspergillina* (*Mycosis generalis acutissima* Grohé's) ergeben hatten, das beim Menschen (auch nicht in ähnlicher Weise) nicht vorzukommen scheint. — Bei vielen Versuchen wurden nicht reine Schimmelkulturen verwendet, sondern es wurden denselben mehr weniger virulente Coccen beigemischt.

Es ist in der That gelungen (allerdings nur in sehr wenigen Fällen in einer grösseren Versuchsreihe), Schimmelpilzherde in den Lungen der Versuchsthiere zu erzeugen, die bereits makroskopisch als „verschimmelt“ zu erkennen waren, bei denen es also mit blossem Auge gelang, charakteristische Schimmelrasen auf oder in den Organen mit Sicherheit nachzuweisen.

Von den zahlreichen positiven Resultaten wurden als die bemerkenswerthesten hervorgehoben: Ausserordentlich reichliches, gleichzeitiges Wachsthum von Schimmel und Coccen in den Lungencapillaren eines Hundes (2 Tage nach Injection von Schimmel und Coccen in die vena jugular. gestorben); Verschimmelung einer Arterie und des umgebenden Lungengewebes nach Injection grösserer Bröckel trockener Brotkultur in die Blutbahn, Verunreinigungen (Bakterien), beginnende Fructification, Tod nach 2 Tagen; Verschimmelungen der Pleura. Letztere hatten ein ausserordentlich verschiedenes Aussehen: bei einem Hunde konnte eine circumscripte Verschimmelung der Pleura schon makroskopisch erkannt werden. Mikroskopisch ergab sich Nekrose der Pleura an der betr. Stelle und sehr reichliche Fructification an der Oberfläche. Bei einem Kaninchen fand sich eine sehr eigenthümliche Pleuraverschimmelung, indem von einem oberhalb der Pleura gelegenen Mycel zahlreiche Schimmelfäden in radiärer Richtung in die nekrotisirte Pleura und das unterliegende ebenfalls abgestorbene Lungenparenchym eindringen. Bei Meerschweinchen fand sich z. Th. exquisit das Bild einer Pleuritis pseudotuberculosa, während bei einem anderen schöne sternförmige Mycelien der Pleura direkt aufsassen zwischen zottigen, fibrinösen

Auflagerungen. (Bei letzterem Thiere fand sich eine ganz ausserordentlich schwere Verschimmelung des mediastinalen Bindegewebes.) Ein anderes Kaninchen zeigt dicke, der Hauptsache nach aus zerfallenen Leukocyten bestehende Einlagerungen in die Pleura selbst. In diesen Einlagerungen waren verkümmerte Schimmelpilzfäden, die z. Th. die von Lichtheim zuerst beschriebenen „aktinomycesähnlichen“ degenerativen Wachstumsformen zeigten.

Von weiteren Befunden wurden hervorgehoben: Peritonitis, pseudotuberculosis und Allgemeininfektion durch die Blutbahn nach intraperitonealer Einverleibung von Schimmel (Grohé). Ferner wurden gezeigt mikroskopische Abbildungen verschimmelter Lungenabscesse beim Hunde, von Schimmelmycelhaltigem Thrombus in der strömenden Blutbahn an der Theilungsstelle eines grösseren Arterienastes, Embolie einer kleinen Lungenarterie mit ausserordentlich kräftigem Wachstum der eingebrachten Coccen und Schimmelmassen (Tod des Versuchsthiers [Hund] nach 16 Stunden) und schliesslich eine Anzahl von den Lichtheim'schen „aktinomycesähnlichen“ Wachstumsformen des Aspergillus und der Lunge des Kaninchens.

Schliesslich wurde noch ein Fall mitgetheilt und durch mikroskopisches Präparat und Abbildung erläutert, bei dem es sich um ganz frische Aspergillusmycose handelt, welche ganz zufällig in einer menschlichen Lunge mit typischer croupöser Pneumonie gefunden wurde, und die im Ganzen einen ca. hirsekorngrossen Herd bildete. Es war dieser Befund dadurch besonders interessant, dass sich mit grosser Deutlichkeit sehen liess, wie durch die Schimmelwucherung die Nekrose des infiltrirten Lungenparenchyms entstand.

(Demonstrationen von mikroskopischen Präparaten und Zeichnungen von solchen.)

Koester fragt den Vortragenden, ob bei den Experimentalthieren nicht Embolien in anderen Organen vorhanden waren, und erwähnt eine Beobachtung bei einem alten Manne, dessen Gehirnrinde durch viele Hunderte von miliaren Necrosen wie gesprenkelt aussah. Die Quelle der Pilze lag in einem Geschwür des Oesophagus, von dem aus ganze Züge von Pilzen, offenbar in Lymphgefässen, ausgingen. —

Bei einer förmlichen Endemie von Aspergillus-Pneumonie in einem Kinderasyl waren jedoch embolische Verschleppungen nie nachzuweisen.

7. Herr Lubarsch-Rostock:

Ueber die Strahlenpilzformen des Tuberkelbacillus und ihre Entstehung im Kaninchenkörper.

Schon vor längerer Zeit war von manchen Autoren auf gewisse Beziehungen zwischen den Erregern der Tuberkulose und Aktinomykose aufmerksam gemacht worden. Metschnikoff hatte in Kulturen grosse Kolben gefunden, Billroth wegen des positiven Ausfalls der Tuberkulinreaktion bei Aktinomykotischen auf eine Verwandtschaft beider Erkrankungen geschlossen. Vor einem Jahre demonstrierte endlich Babes auf der Lepraconferenz in Berlin Präparate vom Kaninchengehirn, in dem sich nach subduraler Impfung von T. B. strahlenpilzartige Drusen mit langen Kolben entwickelt hatten. Ich veranlasste darauf einen meiner Schüler, Herrn Otto Schulze, die Sache näher zu untersuchen. Nachdem dann noch Friedrich seine unabhängig von Babes gemachten Beobachtungen über das Auftreten von Strahlenpilzformen des T. B. nach intraarterieller Injection publicirt hatte, wurden auch diese Erfahrungen in den Kreis unserer Untersuchungen mit einbezogen. Die Hauptfrage, die wir uns vorlegten war die, unter welchen Bedingungen sich die Strahlenpilzformen ausbilden. Zunächst wurde untersucht, ob, wie Babes annahm, die Virulenz der Tuberkelbacillen dabei von Bedeutung ist. Zu den Versuchen wurden daher Kulturen der verschiedensten Herkunft und Virulenz benutzt; das Resultat war aber stets ungefähr das gleiche. Weiter wurden locale Einimpfungen von T. B. in die verschiedensten Organe (Leber, Niere, Hoden, Nebenhoden, Mamma etc.) vorgenommen, in der Meinung, dass die Strahlenpilzformen dann zur Ausbildung kämen, wenn zahlreiche Bacillen auf beschränktem Raum zur Wucherung gelangten. Thatsächlich kam es in allen den genannten Organen zur Bildung der Strahlenpilzformen, wobei die Tuberkulose immer beschränkt blieb und sich in dem betreffenden Organ nur wenig ausbreitete. Die Zeit, innerhalb welcher sich die Strahlenpilzformen bildeten, war verschieden; in der Niere wurden schon nach 16 Tagen, im Gehirn nach 20 Tagen, in der Leber nach 18 Tagen typische Herde gefunden; bei intraarterieller Impfung erschienen

die ersten Herde nach 20 Tagen, wurden aber noch nach 35 Tagen, im Gehirn sogar noch nach 52 Tagen gefunden. Da auch bei der durch intraarterielle Injection hervorgebrachten Miliartuberkulose beim Kaninchen die Wucherung der Bacillen eine auf relativ kleines Gebiet beschränkte ist, so würde auch der Ausfall dieser Versuche dafür sprechen, dass die Bildung der Strahlenpilzformen abhängig ist von einer Beschränkung der Wucherung, die auf einem gewissen Höhepunkt der Vegetation eintritt. Friedrich hat die Meinung ausgesprochen, dass die Kolben des T. B. nicht als reine Degenerationsproducte anzusehen sind. Dem kann insofern beige pflichtet werden, als sich nicht unter allen Umständen bei schlechten Vegetationsbedingungen die Keulen bilden; so wurden z. B. bei Fröschen, denen T. B. in den Lymphsack injicirt waren, Kolbenformen völlig vermisst, obgleich die Bacillen selbst noch nach Monaten in Haufen in den inneren Organen nachweisbar waren. Eine Vegetation muss also wohl unter allen Umständen vorausgehen, damit die Keulenformen sich ausbilden können; die Keulenbildung ist aber doch der Ausdruck davon, dass die Bacillen unter ungünstigen Verhältnissen existiren. — Was den Nachweis und die Unterscheidung der Tuberkelbacillenkolben von Aktinomyceskolben anbetrifft, so sei Folgendes hervorgehoben. Bei gewöhnlicher Tuberkelbacillenfärbung können die Kolben leicht übersehen werden; es giebt zwar auch solche Kolben, die die Tuberkelbacillenfarbe annehmen, es scheinen das aber nur die ersten Stadien zu sein. Ebenso gelang auch nach der von Friedrich angegebenen Methode nicht immer der Nachweis von Kolben. Das souveräne Mittel ist dagegen die Weigert'sche Fibrinmethode; selbst an solchen Schnitten, an denen bei Anwendung der Tuberkelbacillenmethode oder der Friedrich'schen Färbung der Keulennachweis misslang, konnten bei Umfärbung nach Weigert noch die Keulen zur Darstellung gebracht werden. In diesem Verhalten liegt bereits ein gewisser Unterschied gegenüber den Aktinomyceskolben; freilich sind auch diese etwas launenhaft und mitunter nach der Weigert'schen Methode färbbar, aber doch nicht so regelmässig. Der Hauptunterschied scheint aber darin zu liegen, dass die Tuberkelbacillenkolben nicht solche grosse Affinität zu sauren Farbstoffen besitzen, wie die Aktinomyceskolben, mitunter sogar durch basische Farbstoffe gefärbt werden können. — Was das Schicksal der Tuberkelbacillendrusen anbetrifft, so scheint es, dass sie, ähnlich wie Aktino-

mycesdrusen, allmählich verkalken können. Doch konnte das noch nicht mit der genügenden Sicherheit festgestellt werden. — Versuche, mit den, nächsten Verwandten der T. B., den Pilzen der Vögeltuberculose, bei Kaninchen die gleichen Formen zu erzeugen, blieben bis jetzt ohne Resultat; auch bei Meerschweinchen konnten vorläufig keine Strahlenpilzformen angetroffen werden.

D i s c u s s i o n :

Boström fragt den Votr., welche Menge von Kulturaufschwemmung er eingespritzt habe.

Lubarsch: Auf die Frage des Herrn Boström erwidere ich, dass ich im Anfang nur 0,2—0,5 ccm Kulturaufschwemmung in die Carotis injicirte, dann aber meist überhaupt keine Tuberculose ausbrechen sah; später injicirte ich 1—3 ccm, ohne dass irgendwelche acute Schädigungen des Thieres auftraten.

Boström: Die Angabe Friedrich's, dass die Thiere nach Injection von mehr als 0,5 ccm Tuberkelkulturaufschwemmung rasch zu Grunde gehen, ist nicht richtig; ich habe 10, ja 15 ccm Aufschwemmung eingespritzt, ohne dass die Thiere rasch starben. Ich habe bei meinen Versuchen mit intraarterieller Injection aber niemals die Strahlenpilzformen zu sehen bekommen. Aus diesen Gründen, ferner aus dem Umstande, dass die Kaninchen Friedrich's nach Injection von mehr als 0,5 ccm Kulturaufschwemmung rasch zu Grunde gingen, scheint es mir am wahrscheinlichsten, dass die Aktinomycesformen gar nicht auf die Injection der T. B., sondern auf unbeabsichtigte Verunreinigungen von pathogenen Schimmelpilzen zurückzuführen sind, die ja, wie schon Ribbert gezeigt, wenn sie in geringen Mengen in die Blutbahn gelangen, typische Strahlenpilzheerde bilden. Dafür spricht auch, dass ich in Präparaten von Prof. Friedrich sporenähnliche Kugeln gefunden habe. Auch die von Lubarsch selbst angegebene Thatsache, dass die Heerde mitunter ausschliesslich aus Kolben bestehen, beweist, dass diese Drusen nichts mit den Tuberkelbacillen zu thun haben.

Lubarsch: Wenn die Thiere nach Injection grösserer Mengen von T. B. acut zu Grunde gehen, so liegt das nach meiner Erfahrung vor allem daran, dass gröbere Embolien eintreten, die die Gehirnarterien und Lungencapillaren verstopfen. — Was die Annahme von Herrn Boström anbetrifft, dass die Entstehung der Kolben auf einer Verunreinigung mit Schimmelpilzen beruhe, so ist das unwahrscheinlich; denn 1. erwiesen sich die benutzten

Kulturen bei der Untersuchung als rein, 2. ist es nicht wahrscheinlich, dass die verschiedensten Kulturen die gleichen Verunreinigungen darbieten sollten, 3. ist der Schluss, dass, weil in einem Fall bei localer Einimpfung in die Leber Kolbenherde ohne T. B. vorhanden waren, die Kolben nichts mit T. B. zu thun hätten, ungerechtfertigt. Auch bei der Aktinomykose (bei den Rindern) kommen Drusen vor, die ausschliesslich aus Kolben bestehen; die Stäbchen und Fäden sind dann eben zu Grunde gegangen.

Marchand: Dass in den Lubarsch'schen Versuchen mitunter die Heerde nur aus Kolben bestanden, spricht nicht gegen ihre Zugehörigkeit zu den eingespritzten Tuberkelbacillen. Denn auch bei der Aktinomykose kommen gar nicht selten Heerde ohne Fäden vor, die ausschliesslich aus Kolben bestehen, wie man namentlich bei Aktinomykose der Rinderzunge deutlich sehen kann.

Lubarsch betont nochmals die geringe Wahrscheinlichkeit der Boström'schen Hypothese. Wenn B. in seinen Versuchen keine Strahlenpilzformen gefunden habe, so könne das daran liegen, dass er zu viel injicirt, oder dass er zu wenig Schnitte und vor allem nicht nach der Weigert'schen Methode untersucht habe. — Bei der Annahme eine Verunreinigung wäre es auch nicht gut verständlich, warum die Versuche mit Vögeltuberkulose und mit Säugethiertuberkulose am Meerschweinchen nicht auch positiv ausgefallen sind. — Dass die Strahlenpilzformen, wie Herr B. meint, nach einiger Zeit spurlos verschwänden, sei nicht richtig; im Gehirn fände man sie noch nach 8 Wochen, im übrigen schienen sie, wie bereits erwähnt, der Verkalkung anheimzufallen.

8. Herr Hermann v. Schrötter-Wien:

Zur pathologischen Anatomie der Decompressions- erkrankungen (Caissonkrankheit).

Meine Herren! Gestatten Sie mir, Ihnen eine Reihe von Abbildungen und Präparate vorzulegen, welche das Ergebniss ausgedehnter, seit zwei Jahren zum Studium der Theorie der Decompressionserkrankungen angestellter Versuche darstellen. Rücksichtlich der arteriellen Luftembolie muss ich betonen,

dass es am lebenden Thier gelingt, Luft durch den grossen und kleinen Kreislauf hindurchzutreiben. Nach der Decompression (die Versuche beziehen sich auf einen Ueberdruck bis zu 5 Atmosphären), sieht man Gasblasen (Stickstoff) im Blute auftreten, die nach einer bestimmten Latenzzeit leichtere oder schwerere pathologische Störungen: bald Lähmungen, bald asphyctische Zustände hervorrufen. Gelingt es, die betreffenden Thiere länger am Leben zu erhalten, so findet man ausgedehnte, durch Anämie und Ischämie der befallenen Gebiete entstandene Nekrosen und Höhlenbildungen in der grauen und weissen Substanz des Rückenmarkes, Veränderungen, für welche in gewissem Sinne auch die Bezeichnung experimentelle Syringomyelie berechtigt wäre.

Es handelt sich somit, wie ich nochmals ausdrücklich hervorhebe, nicht um Spaltbildung im Rückenmarke, wie v. Leyden seiner Zeit gemeint hat, auch nicht um das Resultat ausgedehnterer Blutungen, in dem solche primär niemals beobachtet wurden, sondern um primäre ischämisch entstandene Nekrosen, wie dies seiner Zeit schon Blanchard und Regnard in einer leider nicht genügend gewürdigten Arbeit gezeigt haben.

Auch alle übrigen Resultate konnten die Anschauungen der französischen Schule (P. Bert) bestätigen und stellen deren Ausgestaltung und nähere Präcisierung dar.

VI.

Geschäfts-Sitzung der Deutschen Pathologischen Gesellschaft.

Donnerstag, den 22. September 1898, Nachmittags 3 Uhr.

Vorsitzender: Herr Rudolph Virchow.

Den ersten Verhandlungsgegenstand bildet die Berathung der Satzungen, wie sie auf Grund der in Braunschweig beschlossenen Fassung und einiger seitens des Vorstandes beantragter Aenderungen den Mitgliedern zugegangen sind.

Unter Berücksichtigung der weiteren in Düsseldorf beschlossenen Aenderungen lauten die Satzungen nunmehr folgendermaassen:

Zweck.

§ 1.

Die deutsche pathologische Gesellschaft verfolgt den Zweck, bei dem stetig wachsenden Umfange der Forschung einen Mittelpunkt für gemeinsame wissenschaftliche Arbeit zu bilden und zur Vereinigung der Fachgenossen beizutragen.

Tagungen.

§ 2.

Um in diesem Sinne einen persönlichen Gedankenaustausch herbeizuführen, veranstaltet die Gesellschaft für ihre Mitglieder periodisch wiederkehrende Tagungen und im Bedürfnissfalle ausserordentliche.

An den hierbei stattfindenden Sitzungen sich zu betheiligen ist auch Nichtmitgliedern, welche durch ein Mitglied eingeführt sind, gestattet. Jedoch haben diese nicht das Recht, mit abzustimmen.

§ 3.

Die ordentlichen jährlich abzuhaltenden Tagungen werden in zeitlicher und örtlicher Verbindung mit den „Versammlungen der deutschen Naturforscher und Aerzte“ abgehalten.

Ausserordentliche Tagungen werden, je nachdem sich das Bedürfniss dazu herausstellt, durch den Vorstand angeordnet und zwar entweder in Berlin oder in einer anderen, im deutschen Sprachgebiete gelegenen Stadt, falls sich darin die für Demonstrationen erforderlichen Mittel und Werkzeuge beibringen lassen.

§ 4.

Für die ordentlichen Tagungen trifft der Vorstand die Vorbereitungen unter Mitwirkung des „Einführenden“ der gleichnamigen Sektion der jeweiligen Naturforscher-Versammlung.

Der Vorsitzende und der Einführende unterzeichnen gemeinsam die Einladung zu dieser Vereinigung und treffen vorläufige Bestimmung über die Reihenfolge der dafür angemeldeten Vorträge.

§ 5.

Für ausserordentliche Tagungen trifft der Vorsitzende die Vorbereitungen im Verein mit dem Schriftführer der Gesellschaft.

Sitzungen.

§ 6.

Die während der ordentlichen Tagung stattfindenden wissenschaftlichen Sitzungen der Gesellschaft fallen mit denen der Naturforscher-Versammlung zeitlich zusammen.

Sondersitzungen greifen nur insoweit Platz, als Gegenstände zu verhandeln sind, welche sich auf die Organisation und Verwaltung der Gesellschaft beziehen, jedenfalls also zum Zwecke der jährlich wiederkehrenden Vorstandswahl.

§ 7.

Den Beschlüssen dieser Sondersitzungen sind ferner vorbehalten alle Veränderungen, welche bezüglich

- a) des Jahres-Beitrages,
 - b) der Satzungen,
 - c) des Fortbestandes der Gesellschaft
- etwa beabsichtigt werden.

Die betreffs dieser Punkte zu stellenden Anträge sind zugleich mit der Einladung zu der bevorstehenden Sitzung anzukündigen.

Veröffentlichung der Verhandlungen.

§ 8.

Für die Herausgabe der in den Sitzungen gehaltenen Vorträge und gepflogenen Verhandlungen sorgt die Gesellschaft mittelst einer selbstständigen Veröffentlichung, ohne damit die gewohnte Aufnahme eines Auszuges in die Berichte der Naturforscher-Versammlung auszuschliessen.

Ueber die Veröffentlichung solcher Vorträge, welche Nichtmitglieder gehalten haben, bleibt dem Vorstande, je nach Befinden, nähere Rücksprache mit dem Redner und die endgültige Entscheidung vorbehalten.

Die Schriftleitung der herauszugebenden Verhandlungen liegt dem Schriftführer ob, falls nicht ein besonderer Redakteur vorgesehen wird.

§ 9.

Jene jährlich wiederkehrende Veröffentlichung, ein Bericht über die in der jeweiligen Tagung gehaltenen Vorträge und Erörterungen, erscheint als besondere Schrift und steht jedem Mitgliede zu ermässigtem Preise zu.

Mitgliedschaft.

§ 10.

Die Mitgliedschaft wird erworben durch schriftliche Anmeldung bei dem Schriftführer und Zahlung des Jahresbeitrages von zehn Mark, welche in der ersten Hälfte des Kalender-Jahres zu erfolgen hat.

Ein Mitglied, welches trotz zweimaliger Mahnung seitens des Schatzmeisters länger als ein Jahr im Rückstande bleibt, gilt als ausgeschieden und wird aus der Liste der Gesellschaft gestrichen.

Mittelst Nachzahlung tritt es aber ohne Weiteres wieder ein.

§ 11.

Nur Mitglieder sind berechtigt, in den Sitzungen der Gesellschaft das Stimmrecht auszuüben.

Vorstand.

§ 12.

Der Vorstand setzt sich zusammen aus:

- a) Vorsitzendem,
- b) stellvertretendem Vorsitzenden,

§ 3.

Die ordentlichen jährlich abzuhaltenden Tagungen werden in zeitlicher und örtlicher Verbindung mit den „Versammlungen der deutschen Naturforscher und Aerzte“ abgehalten.

Ausserordentliche Tagungen werden, je nachdem sich das Bedürfniss dazu herausstellt, durch den Vorstand angeordnet und zwar entweder in Berlin oder in einer anderen, im deutschen Sprachgebiete gelegenen Stadt, falls sich darin die für Demonstrationen erforderlichen Mittel und Werkzeuge beibringen lassen.

§ 4.

Für die ordentlichen Tagungen trifft der Vorstand die Vorbereitungen unter Mitwirkung des „Einführenden“ der gleichnamigen Sektion der jeweiligen Naturforscher-Versammlung.

Der Vorsitzende und der Einführende unterzeichnen gemeinsam die Einladung zu dieser Vereinigung und treffen vorläufige Bestimmung über die Reihenfolge der dafür angemeldeten Vorträge.

§ 5.

Für ausserordentliche Tagungen trifft der Vorsitzende die Vorbereitungen im Verein mit dem Schriftführer der Gesellschaft.

Sitzungen.

§ 6.

Die während der ordentlichen Tagung stattfindenden wissenschaftlichen Sitzungen der Gesellschaft fallen mit denen der Naturforscher-Versammlung zeitlich zusammen.

Sondersitzungen greifen nur insoweit Platz, als Gegenstände zu verhandeln sind, welche sich auf die Organisation und Verwaltung der Gesellschaft beziehen, jedenfalls also zum Zwecke der jährlich wiederkehrenden Vorstandswahl.

§ 7.

Den Beschlüssen dieser Sondersitzungen sind ferner vorbehalten alle Veränderungen, welche bezüglich

- a) des Jahres-Beitrages,
 - b) der Satzungen,
 - c) des Fortbestandes der Gesellschaft
- etwa beabsichtigt werden.

Die betreffs dieser Punkte zu stellenden Anträge sind zugleich mit der Einladung zu der bevorstehenden Sitzung anzukündigen.

Veröffentlichung der Verhandlungen.

§ 8.

Für die Herausgabe der in den Sitzungen gehaltenen Vorträge und gepflogenen Verhandlungen sorgt die Gesellschaft mittelst einer selbstständigen Veröffentlichung, ohne damit die gewohnte Aufnahme eines Auszuges in die Berichte der Naturforscher-Versammlung auszuschliessen.

Ueber die Veröffentlichung solcher Vorträge, welche Nichtmitglieder gehalten haben, bleibt dem Vorstande, je nach Befinden, nähere Rücksprache mit dem Redner und die endgültige Entscheidung vorbehalten.

Die Schriftleitung der herauszugebenden Verhandlungen liegt dem Schriftführer ob, falls nicht ein besonderer Redakteur vorgesehen wird.

§ 9.

Jene jährlich wiederkehrende Veröffentlichung, ein Bericht über die in der jeweiligen Tagung gehaltenen Vorträge und Erörterungen, erscheint als besondere Schrift und steht jedem Mitgliede zu ermässigtem Preise zu.

Mitgliedschaft.

§ 10.

Die Mitgliedschaft wird erworben durch schriftliche Anmeldung bei dem Schriftführer und Zahlung des Jahresbeitrages von zehn Mark, welche in der ersten Hälfte des Kalender-Jahres zu erfolgen hat.

Ein Mitglied, welches trotz zweimaliger Mahnung seitens des Schatzmeisters länger als ein Jahr im Rückstande bleibt, gilt als ausgeschieden und wird aus der Liste der Gesellschaft gestrichen.

Mittelst Nachzahlung tritt es aber ohne Weiteres wieder ein.

§ 11.

Nur Mitglieder sind berechtigt, in den Sitzungen der Gesellschaft das Stimmrecht auszuüben.

Vorstand.

§ 12.

Der Vorstand setzt sich zusammen aus:

- a) Vorsitzendem,
- b) stellvertretendem Vorsitzenden,

- c) Schriftführer,
- d) Schatzmeister,
- e—g) 3 anderen Mitgliedern.

Der Einführende der pathologischen Sektion der künftigen Naturforscher-Versammlung hat, insofern er Mitglied der Gesellschaft ist, Anspruch auf einen dieser Vorstands-Posten.

§ 13.

Ausser den genannten 7 Mitgliedern wird ein achttes als Ersatzmann gewählt, welches im Falle des Ausscheidens eines Vorstands-Mitgliedes nachrückt.

Für den Fall vorübergehender Behinderung des Schriftführers ist der Vorsitzende berechtigt, für die jeweilige Einzelsitzung einen Stellvertreter zu ernennen.

§ 14.

Die Mitglieder des Vorstandes nebst dem Ersatzmann werden in einer besonderen Sitzung der jährlichen ordentlichen Tagung von den Anwesenden mittelst schriftlicher Abstimmung gewählt.

Jede Wahl gilt auf ein Jahr und zwar mit Einschluss der nächsten ordentlichen Tagung.

Die alsdann ausscheidenden Mitglieder sind sofort wieder wählbar¹⁾).

§ 15.

Dem Vorstande bleibt nicht nur die Regelung seiner eigenen Thätigkeit, seiner Verhandlungs- und Abstimmungsweise vorbehalten, sondern auch die Schaffung einer Geschäftsordnung für die Sitzungen der Gesellschaft.

§ 16.

Ferner liegt ihm die verantwortliche Verwaltung des Gesellschafts-Vermögens ob, sowie deren Vertretung nach Aussen, auch in gerichtlicher Hinsicht.

Für sämtliche in letzteren beiden Richtungen geschehenen Schritte ist er verpflichtet, in der nächsten Tagung die Genehmigung der Gesellschaft einzuholen, sowie über alle wichtigeren Vorgänge, etwaige Verhandlungen, welche er in deren Interesse mit Anderen gepflogen hat, und Aehnliches Bericht zu erstatten.

¹⁾ Bis dahin stand hier der Zusatz: „Nur der Vorsitzende kann als solcher nicht von Neuem in den nächstjährigen Vorstand gewählt werden,“ wurde aber auf Antrag des Herrn v. Recklinghausen einstimmig zu streichen beschlossen.

**Uebergangsbestimmung betreffs der für die Sitzungen
zu schaffenden Geschäftsordnung.**

§ 17.

Ueber die endgültige Geschäftsordnung für die Sitzungen soll in der nächstjährigen Tagung Beschluss gefasst werden.

Jedoch wird schon jetzt grundsätzlich anerkannt, dass die pathologische Sektion der Naturforscher-Versammlung die Tagesordnung dafür bestimmt und über die Reihenfolge der Vorträge entscheidet.

Zu einigen Paragraphen der so genehmigten Satzungen werden

Erläuternde Zusätze

beschlossen, welche, ohne selber die Bedeutung statutarischer Bestimmungen zu haben, dazu dienen sollen, missverständliche Auslegungen zu verhüten.

So einigt man sich in Bezug auf § 9 über folgende Grundsätze, welche dem Vorstande bei den mit dem Verleger zu führenden Verhandlungen als Richtschnur dienen sollen:

a) Die Verhandlungen der deutschen pathologischen Gesellschaft erscheinen als besondere Veröffentlichung im Verlage von Georg Reimer-Berlin, mit welchem zunächst ein Vertrag für 1 Jahr abgeschlossen werden soll, unbeschadet der Aufnahme kurzer Referate in den Jahresbericht der Gesellschaft deutscher Naturforscher und Aerzte.

b) Der Umfang der Verhandlungs-Berichte wird zunächst auf 10 Bogen festgesetzt, nach Erforderniss mit Hinzuziehung einzelner Tafeln. Bezüglich der Tafeln haben die Autoren die Erlaubniss des Vorstandes einzuholen.

c) Jedes Mitglied der Gesellschaft erhält vorläufig 1 Exemplar der Verhandlungen unentgeltlich.

In Bezug auf § 10 wird erklärt: „Auswärtigen, nicht deutschen Mitgliedern der Gesellschaft soll bei ihrer Aufnahme die mittelst eines Formulars zu machende Nachricht zugestellt werden, dass die Mitgliedschaft der pathologischen Gesellschaft nicht gleichzeitig auch diejenige der Naturforscher-Versammlung in sich schliesse.

Der zu § 12 gestellte Antrag, dass die drei unter e—g auf-

geführten Vorstandsmitglieder dafür sorgen sollen, dass bei jeder Tagung geeignete Themata für Referate und Berichterstatter dafür gewonnen werden, wird von Herrn Ziegler bekämpft und von der Versammlung abgelehnt.

Der Schatzmeister, Herr Marchand, berichtet darauf, dass die Gesellschaft zur Zeit 116 Mitglieder zähle (darunter eine Reihe Ausländer), von welchen 59 den Jahresbeitrag für 1897 eingezahlt haben.

Nach Kenntnissnahme und Prüfung seines über das erste Rechnungsjahr erstatteten Geschäftsberichtes, ertheilt ihm die Versammlung die erbetene Entlastung.

Die Neuwahl des Vorstandes ergibt für 1898/99 folgende Zusammensetzung:

Vorsitzender:	Herr Virchow,
Stellvertretender Vorsitzender:	Herr v. Recklinghausen,
Schriftführer:	Herr Ponfick,
Schatzmeister:	Herr Marchand,
Als Einführender der pathologisch-anatomischen Sektion der 1899 in München tagenden Versammlung Deutscher Naturforscher und Aerzte:	Herr Bollinger, Herr Chiari, Herr Ziegler,
Als Ersatzmann:	Herr Orth.

M i t g l i e d e r
der
Deutschen Pathologischen Gesellschaft*).

Aufgestellt Ende 1898.

1. Armanni, L., o. Prof. d. path. Histologie. Neapel, Griotelli 15.
2. Arnold, J., o. Prof. d. path. Anat., Geh. Hofrath. Heidelberg, Geisbergstrasse 1.
3. Aschoff, L., Privatdocent d. path. Anat. und 1. Assistent. Göttingen.
4. Ascanazy, M., Privatdocent d. path. Anat. und 1. Assistent. Königsberg.
5. Babes, O., o. Prof. u. Director des Instituts für Pathologie und Bacteriologie. Bukarest.
6. Bardenheuer, Prof., Geh. San.-Rath., Dirig. Arzt am Bürger-Spital. Köln.
7. Barker, L. J., Ass. Prof. of Anatomy, John Hopkins Univ. Baltimore.
8. Baumgarten, P., o. Prof. d. path. Anat. Tübingen.
9. Benda, C., Prosector am Städt. Krankenhaus Am Urban. Berlin, Kronprinzen-Ufer 30.
10. Bendz, H., o. Prof. d. path. Anat. Lund.
11. Beneke, R., Prosector am Städt. Krankenhaus. Braunschweig.
12. v. Bergmann, E., o. Prof. d. Chirurgie, Geh. Med.-Rath. Berlin.
13. Birch-Hirschfeld, V., o. Prof. d. path. Anat. Geh. Med.-Rath. Leipzig.
14. Blanchard, R., Prof. à la Faculté de médecine. Paris, 226 Boulevard St. Germain.
15. Boddaert, R., o. Prof. d. path. Anat. u. inneren Med. Gent, Coupwie 46.
16. Boheman, H., Doc. d. path. Anat. am Karol. Institut. Stockholm.
17. Bollinger, O., o. Prof. d. path. Anat., Obermedicinalrath. München, Goethestrasse 54.
18. Borst, M., Privatdocent d. path. Anat. Assistent. Würzburg.
19. Bostroem, E., o. Prof. d. path. Anat., Geh. Med.-Rath. Giessen.
20. Bouchard, Ch., o. Prof. à la Faculté de méd. Paris, 174 Rue de Rivoli.
21. Busse, O., Privatdocent d. path. Anat. Assistent. Greifswald.
22. Chiari, H., o. Prof. d. path. Anat. an der deutschen Universität. Prag.
23. Denys, J., o. Prof. d. path. Anat. u. Bacteriologie. Löwen.
24. Dürck, H., Privatdocent u. Assistent am path. Institut, Prosector am städt. Krankenhaus, r. d. Isar. München, Nussbaumstr. 2a.

*). Der Doctor-Titel ist weggelassen worden.

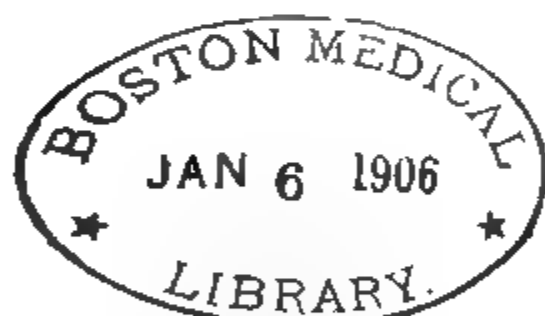
25. Eberth, C., o. Prof. d. path. Anat., Geh. Med.-Rath. Halle a. S.
26. Eppinger, H., o. Prof. d. path. Anat. Graz.
27. Ernst, P., a. o. Prof. u. 1. Assistent am Path. Institut. Heidelberg.
28. Fleischhauer, San.-Rath. Düsseldorf.
29. Flexner, S., Associate Professor of Path. Anat. John Hopkins University. Baltimore. U. S.
30. Foà, Pio, o. Prof. d. allg. Path. Turin, Corso Valentino 40.
31. Fraenkel, E., Prosector d. neuen allg. Krankenhauses. Hamburg-Eppendorf.
32. Fritsch, H., o. Prof. d. Gynäkologie, Geh. Med.-Rath. Bonn.
33. Fujinami, A., z. Z. Strassburg i. E. Neudorf, Heiritzweg 11.
34. Gaylord, H. R. Buffalo U. S. A.
35. Grawitz, P., o. Prof. d. path. Anat. Greifswald.
36. Gusserow, o. Prof. d. Gynäkologie, Geh. Med. Rath. Berlin, Roonstr. 4.
37. Hamilton, D. J., o. Prof. d. Path. Anat. Aberdeen, Schottland.
38. Hanau, A., Prosector am Canton-Spital. St. Gallen.
39. Hansemann, D., Prof., Prosector am städt. Krankenhaus Friedrichshain. Berlin W., Derfflingerstr. 21.
40. Hauser, E., o. Prof. d. path. Anat. Erlangen.
41. Heller, A., o. Prof. d. path. Anat., Geh. Med.-Rath. Kiel.
42. Henke, F., Privatdocent u. 1. Asstistent am path. Institut. Breslau.
43. Homén, E. A., o. Prof. d. path. Anat. Helsingfors.
44. v. Jaksch, R., o. Prof. d. inneren Medicin. Prag.
45. Jores, L., Prof., Privatdocent d. path. Anat. Bonn.
46. Israel, O., a. o. Prof. u. Assistent am path. Institut zu Berlin. Charlottenburg, Knesebeckstr. 1.
47. v. Jürgensen, o. Prof. d. inneren Medicin. Tübingen.
48. Jürgens, R., Prosector an der Kgl. Charité. Berlin.
49. v. Kahlden, C., a. o. Prof. d. path. Anat. Freiburg i. B.
50. Kast, o. Prof. d. inneren Medicin. Breslau, Neue Taschenstr. 32.
51. Kaufmann, E., o. Prof. d. path. Anat. Basel.
52. Key, A., o. Prof. d. path. Anat. am Karol.-Institut. Stockholm.
53. Knauss, R., Prosector am Katharinen-Hospital, Stadtarzt. Stuttgart.
54. Kockel, R., a. o. Prof. d. gerichtl. Medicin und 1. Assistent am path. Institut. Leipzig, Stephanstr. 22.
55. König, Fr., o. Prof. d. Chirurgie, Geh. Med.-Rath. Berlin NW., Brücken-Allee 35.
56. Koester, o. Prof. d. path. Anat., Geh. Med.-Rath. Bonn.
57. Kraus, Fr., o. Prof. d. Hygiene. Graz, Rechbauerstr. 10.
58. Krehl, L., a. o. Prof. d. inneren Medicin. Jena.
59. Kretz, R., Docent f. path. Anat., Prosector. Wien IV, Theresianumgasse 8.
60. Kromayer, Privatdocent d. Pharmakologie. Halle a. S., Poststr. 8.
61. Kuhn, C. H., o. Prof. d. path. Anat. Amsterdam, Oosteende 15.
62. Langerhans, P., Prof., Privatdocent d. path. Anat. und Prosector am städt. Krankenhaus Moabit. Berlin, Brücken-Allee 11.
63. Langhans, Th., o. Prof. d. path. Anat. Bern.
64. Lassar, O., a. o. Prof. d. Dermatologie. Berlin NW., Carlstr. 19.

65. Leichtenstern, Director d. inneren Abth. des Bürgerspitals, Prof.,
Geh. San.-Rath. Köln.
66. Lesser, A., a. o. Prof. der gerichtl. Medicin. Breslau.
67. v. Leyden, E., o. Prof. der inneren Medicin, Geh. Med.-Rath. Berlin W.,
Bendlerstr. 30.
68. Liebreich, O., o. Prof. der Pharmakologie, Geh. Med.-Rath. Berlin,
Neustädt. Kirchstr. 9.
69. Litten, M., Prof., Priv.-Doc. der inneren Medicin. Berlin, Königgrätzer-
strasse 8.
70. Löwit, M., o. Prof. der allg. Pathologie. Innsbruck.
71. Lubarsch, O., a. o. Prof. der path. Anat. Rostock.
72. Lubimoff, N., Prof. der path. Anat. Kasan.
73. Marchand, F., o. Prof. der path. Anat., Geh. Med.-Rath. Marburg.
74. Marckwald, Prosector am städt. Krankenhaus. Aachen.
75. Martin, A., o. Professor der Gynäkologie. Greifswald.
76. Martinotti, G., o. Prof. d. path. Anat. Bologna.
77. Meltzer, S. J., Arzt. New-York, 66 East 124 Street.
78. Morpurgo, B., Prof. d. path. Anat. Siena.
79. Mosler, o. Prof. d. inneren Med., Geh. Med.-Rath. Greifswald.
80. Naunyn, o. Prof. d. inneren Med. Strassburg i. E.
81. Nauwerck, C., Prosector am Städt. Krankenhaus. Chemnitz.
82. Neumann, E., o. Prof. d. path. Anat., Geh. Med.-Rath. Königsberg i. Pr.
83. Obregia, Al., Professor. Bukarest, Clementzei Str. 31.
84. Orth, J., o. Prof. d. path. Anat., Geh. Med.-Rath. Göttingen.
85. Ostertag, Prof. an der Thierärztlichen Hochschule. Berlin NW. 6.
86. Pollitz, P., Anstaltsarzt. Brieg i. Schl.
87. Pommer, G., o. Prof. d. path. Anat. Innsbruck.
88. Ponfick, E., o. Prof. d. path. Anat., Geh. Med.-Rath. Breslau XVI,
Novastr. 3.
89. Prudden, M. T., Departement of Pathology. College of Physicians and
surgeons, New-York, 437 West 59. Street.
90. Quensel, U., Laborator d. path. Anat. am Carolinischen Institut. Stockholm.
91. v. Recklinghausen, o. Prof. d. path. Anat. Strassburg i. E.
92. Reddingius, R. A., o. Prof. d. path. Anat. Groningen.
93. Ribbert, H., o. Prof. d. path. Anat. Zürich.
94. v. Rindfleisch, E., o. Prof. d. path. Anat., Geh. Rath. Würzburg.
95. Rosenthal, W., Assistent am path. Institut. Erlangen.
96. Ruge, C., Professor, San.-Rath. Berlin W., Jägerstr. 61.
97. Saxer, Fr., Privat-Docent d. path. Anat. und 1. Assistent am path.
Institut. Marburg.
98. Schede, M., o. Prof. d. Chirurgie, Geh. Med.-Rath. Bonn.
99. Schmaus, H., Priv.-Doc. und 1. Assistent am path. Institut. München,
Herzog Heinrichstr. 38.
100. Schmidt, M. B., Priv.-Doc. d. path. Anat. u. 1. Assistent am path.
Institut. Strassburg i. E.
101. Schmorl, G., Med.-Rath, Pros. am städt. Krankenhause. Dresden,

102. v. Schrötter, H., Assistent an der III. med. Klinik. Wien IX, Mariannengasse 3.
 103. Schuchardt, K., Prof., Director d. Chirurg. Abth. d. städt. Krankenhauses. Stettin.
 104. Schütz, Prof. an d. Thierärztlichen Hochschule, Geh. Reg.-Rath. Berlin, Luisenstr. 56.
 105. Senator, H., a. o. Prof. d. inneren Med., Geh. Med.-Rath. Berlin NW., Bauhofstr. 7.
 105. Shattock, Joint Lecturer on Pathology and Bacteriology St. Thomas Medical School. Pathological Curator of the Hunterian Museum, Royal College of Surgeons, Lincoln's Inn Fields. London.
 106. Siegenbeek van Heukelom, o. Prof. d. path. Anat. Leyden.
 107. Simmonds, Prosector am Krankenhaus St. Georg. Hamburg, Johns-Allee 50.
 108. Soltmann, O., a. o. Prof. u. Med.-Rath, Director des Kinderkrankenhauses. Leipzig, Goethestr. 9.
 109. Stilling, H., o. Prof. d. path. Anat. Lausanne.
 110. Stintzing, o. Prof. d. inneren Med. Jena.
 111. Stroebe, H., Prosector am städt. Krankenhause. Hannover.
 112. Sundberg, C., Prof. d. Pathologie und Hygiene. Upsala.
 113. Thoma, R., Prof. d. path. Anat. Magdeburg, Gr. Diesdorferstr. 208.
 114. Thorel, Ch., Prosector am städt. Krankenhause. Nürnberg.
 115. Tillmanns, a. o. Prof. d. Chirurgie, Med.-Rath, General-Oberarzt à la suite. Leipzig, Salomonstr. 1.
 116. Trendelenburg, o. Prof. der Chirurgie, Geh. Med.-Rath. Leipzig, Königstrasse 33.
 117. Unna, P. G., Dermatolog. Hamburg.
 118. Virchow, R., o. Prof. d. path. Anat. Geh. Med.-Rath. Berlin W., Schellingstr. 10.
 119. Weichselbaum, A., o. Prof. der path. Anat. Wien X., Porzellangasse 15.
 120. Weigert, C., Prof. u. Geh. San.-Rath, Senckenberg's path. Institut. Frankfurt a. M.
 121. Werth, o. Prof. der Gynäkologie. Kiel.
 122. Wilms, W., Assistent a. d. chir. Klinik. Leipzig.
 123. Wölfler, A., o. Prof. d. Chirurgie d. deutschen Universität. Prag, Tonnengasse.
 124. Wright, J. H., Director of the Laboratory of the Massach. General Hospital. Boston, U. S.
 125. v. Wyss, H., a. o. Prof. d. gerichtl. Medicin. Zürich.
 126. Wysokowicz, W., o. Prof. d. path. Anat. Kiew.
 127. Zahn, F. W., o. Prof. d. path. Anat. Genf, Plainpalais.
 128. Ziegler, E., o. Prof. d. path. Anat., Geh. Hofrath. Freiburg i. B.
 129. v. Ziemssen, o. Prof. d. inneren Med., Geheimrath. München, Lindwurmstr. 2.
-

Verhandlungen
der
Deutschen Pathologischen Gesells

Erste Tagung,
gehalten zu Düsseldorf vom 19.—22. September 1898.



Berlin.
Druck und Verlag von Georg Reimer.
1899.

Verlag von **Georg Reimer** in Berlin.

Lehrbuch
der
speciellen pathologischen Anatomie
für Studierende und Aerzte

von
Prof. Dr. Ed. Kaufmann,

I. Assistent am Pathologischen Institut und Privatdocent
an der Universität Breslau.

Mit 520 Einzelabbildungen in 368 Textfiguren und auf 2 Tafeln
nach Zeichnungen des Verfassers.

Preis: broschirt M. 14.—, gebunden M. 16.50.

Versuch
einer
Kritik der Echtheit
der
Paracelsischen Schriften

von
Karl Sudhoff.

II. Theil.

Paracelsische Handschriften.

I. Hälfte.

Preis: M. 12.—.

Die nervösen
Krankheitserscheinungen der Lepra
mit besonderer
Berücksichtigung ihrer Differential-Diagnose
nach eignen
auf einer Studienreise in Sarajevo und Constantinopel
gesammelten Erfahrungen

von
Dr. Max Laehr,

Privatdocent an der Universität Berlin.

Mit vier Lichtdrucktafeln und einer Abbildung im Text.

Preis: M. 4.—.

Verlag von **Georg Reimer** in Berlin.

Allgemeine
Zeitschrift für Psychiatrie
und
psychisch-gerichtliche Medicin

herausgegeben

von

Deutschlands Irrenärzten

unter der Mitredaction

von

Grashey — **v. Krafft-Ebing** — **Pelman** — **Schüle**
München Wien Bonn Illenau

durch

H. Laehr.

Jährlich ein Band von 7 Heften.
(6 Hefte Originalien und 1 Heft Litteraturbericht.)

Preis pro Band M. 24.—

**Zu beziehen durch alle Buchhandlungen und Post-
anstalten!**

Verlag von **Georg Reimer** in Berlin.

Archiv
für
pathologische Anatomie
und Physiologie
und für
klinische Medizin.

Herausgegeben

von

Rudolf Virchow.

Monatlich ein Heft. — Drei Hefte bilden einen Band.

Preis pro Band M. 14.— Jährlich M. 56.—

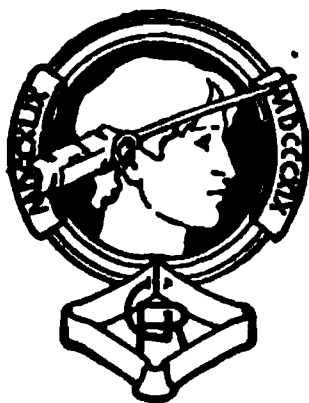
**Zu beziehen durch alle Buchhandlungen und Post-
anstalten!**

Verhandlungen
der
Deutschen Pathologischen Gesellschaft.

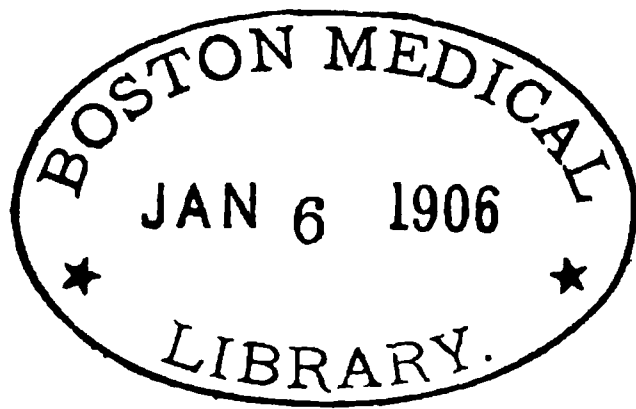
Im Auftrage des Vorstandes
herausgegeben von dem derzeitigen Schriftführer

E. Ponfick in Breslau.

Zweite Tagung,
gehalten zu München vom 18.—22. September 1899.



B e r l i n.
Druck und Verlag von Georg Reimer.
1900.



E. H. B. (CAT)

Vorrede.

Wie schon der stattliche Umfang dieses zweiten Bandes bekundet, hat das Interesse an den Verhandlungen der Deutschen Pathologischen Gesellschaft seit der kurzen Zeit ihres Bestehens bedeutend zugenommen: ein Beweis, dass das bei deren Begründung gesteckte Ziel wissenschaftlicher Zusammenarbeit und persönlicher Annäherung in immer weiteren Kreisen Anklang und thätige Förderung gefunden hat.

Die Versammlung in München hat denn auch die Lebhaftigkeit der wissenschaftlichen Production anschaulich wiedergespiegelt, welche sich auf dem Gebiete der Allgemeinen Pathologie und Pathologischen Anatomie allerwärts geltend macht. So entschloss sich die Medicinische Hauptgruppe der Versammlung Deutscher Naturforscher und Aerzte, welche sämtliche Fachabtheilungen um ein allgemein fesselndes Thema zu schaaren berufen ist, auf 1 Tag mit unserer Gesellschaft gleichsam zu verschmelzen, um unter der Leitung des Altmeisters der Pathologie, Herrn Rudolf Virchow, gemeinsam mit uns zu tagen. Die hiebei gehaltenen Vorträge eröffnen die heurigen Verhandlungen.

Ein vollständiges Bild von der gesammten dortigen Thätigkeit gewährt aber erst die Reihe von Aufsätzen, welche hiermit der Oeffentlichkeit übergeben werden und an denen zu unserer grossen Freude auch angesehene ausländische Fachgenossen wiederum betheiligt sind.

Die Beigabe zahlreicher, zum Theil bunter Tafeln bezeichnet einen weiteren werthvollen Fortschritt. Trotz der in den Verhältnissen begründeten Bescheidenheit dieses „Anfanges“ wird er sicherlich dazu beitragen, unserem Unternehmen neue Freunde zu erwerben.

Im Auftrage des Vorstandes der Deutschen Pathologischen Gesellschaft

E. P o n f i c k.

Inhaltsverzeichnis.

	Seite
I. Allgemein-wissenschaftliche Sitzung der Deutschen Pathologischen Gesellschaft in Gemeinschaft mit der ganzen • medicinischen Hauptgruppe der Versammlung Deutscher Natur- forscher und Aerzte.	
1. Herr R. Virchow: Eröffnungs-Ansprache	1— 3
2. Herr Rabl: Homologie und Eigenart	4—37
3. Herr Marchand: Ueber die Beziehungen der patholo- gischen Anatomie zur Entwicklungsgeschichte, beson- ders der Keimblattlehre	38—105
II. Wissenschaftliche Sitzung der Deutschen Pathologischen Gesellschaft.	
4. Herr Chiari: a) Ueber die Genese der „Zwerchfell- furchen“ der Leber (Tafel 1)	106—123
Derselbe: b) Ueber basale Schädelhyperostose und ihre Beziehung zur Idiotie (Tafel 2)	124—154
5. Herr Ernst: a) Unpaariger Ursprung der Intercostal- und Lumbalarterien aus der Aorta	155—157
Derselbe: b) Verbreitung eines Enchondroms durch die Blutbahn	158—159
7. Herr von Kahlen: Ueber die Entstehung einfacher Ovarialcysten	160—165
III. Wissenschaftliche Sitzung der Deutschen Pathologischen Gesellschaft.	
8. Herr Rischpler: Ueber Gewebsveränderungen durch Kälte	166—175
9. Herr Borst: Neue Experimente zur Fremdkörperein- heilung	176—186
10. Herr Ribbert: Ueber die Entwicklung der bleibenden Niere und die Entstehung der Cystenniere	187—202
11. Herr Kaiserling: Ueber Konservierung und Auf- stellung pathologisch-anatomischer Präparate für Schau- und Lehrsammlungen	203—216

IV. Wissenschaftliche Sitzung der Deutschen Pathologischen Gesellschaft.

12. Herr Kaiserling: Ueber die Herstellung von Gips- und Wachsabgüssen 217—234
13. Herr Ziegler: Ueber das elastische Gewebe verschiedener normaler und pathologisch veränderter Organe nach Untersuchungen von Melnikow-Raswedenkow 235—237
14. Herr Ziegler: Ueber Fettgehalt der äusseren Haut und einiger Drüsen, nach Untersuchungen von Sata . . . 238—240
15. Herr Salén: Ein Fall von Hermaphroditismus verus unilateralis beim Menschen 241
16. Herr von Baumgarten: Beiträge zur Lehre von der natürlichen Immunität 242—250
17. Herr Henke: Multipler cystischer lymphangiomähnlicher Tumor der Bauchhöhle 251—253
18. Herr Graser: Ueber multiple Darmdivertikel in der Flexura sigmoidea 254—256
19. Herr Schmorl: Darstellung der Knochenkörperchen und ihrer Ausläufer an entkalkten Schnitten durch Färbung 257
20. Derselbe: Ueber Störung des Knochenwachstums bei Barlow'scher Krankheit 258—259
21. Herr Nauwerck: Ueber die Möller-Barlow'sche Krankheit 260—261

V. Wissenschaftliche Sitzung der Deutschen Pathologischen Gesellschaft.

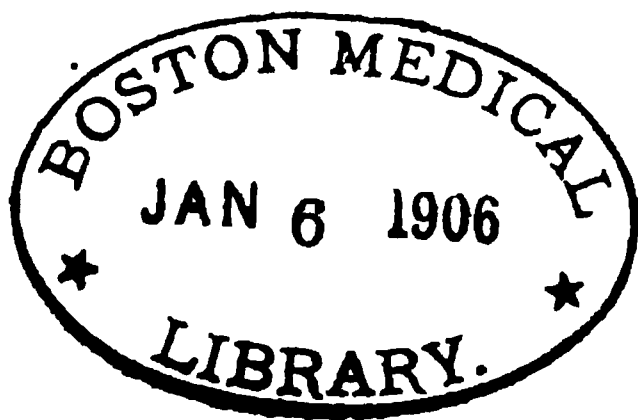
22. Herr Babes: Ueber hämorrhagische Infection des Menschen (Tafel 3 u. 4). 262—309
23. Herr Babes und V. Sion: Ueber Veränderungen im Nervensystem bei Pellagra 310—319
24. Herr Kockel: Ueber eine neue Fibrin-Färbemethode 320.
25. Herr Winkler: Ueber Hydrops chylosus 321—327
26. Herr Ponfick: Ueber die Beziehungen zwischen Myxödem und Akromegalie 328—337
27. Herr Benda: Casuistische Mittheilungen über Endangitis tuberculosa (mit Demonstration) (Tafel 5) 335—345
28. Herr Heller: Ueber die syphilitische Aortitis und ihre Bedeutung für die Entstehung von Aneurysmen . . . 346—350
29. Herr Straub: Ueber die Veränderungen der Aortenwand bei progressiver Paralyse 351—367
30. Herr Marchand: Zur Kenntniss der Knochen-Transplantation 368—375
31. Herr Marchand: Zur Kenntniss der Heilungsvorgänge der Hornhautwunde und der Hornhauttransplantation 376

VI. Wissenschaftliche Sitzung der Deutschen Pathologischen Gesellschaft.

- | | |
|--|---------|
| 32. Herr Heinz: Ueber die Herkunft des Fibrins und die Entstehung von Verwachsungen bei acuter adhäsiver Entzündung seröser Häute | 377—386 |
| 33. Herr Heinz: Ueber Blutschädigungen und deren Folgen | 387—398 |
| 34. Herr Hansemann: Ein casuistischer Beitrag zur Verkalkung der Gehirngefässe | 399—404 |
| 35. Herr Beneke: Ein Fall von Osteoïdchondrosarkom der Harnblase | 405—407 |
| 36. Herr Beneke: Ein Fall von Chorionangiom | 407—418 |
| 37. Herr Aschoff: Ueber Endarteriitis tuberculosa aortica (Demonstration) | 419—421 |
| 38. Herr Aschoff: Histologische Untersuchungen über die Harnsäureablagerungen (mit Demonstration) (Tafel 6) | 422—433 |
| 39. Herr Aschoff: Ueber die Lage des Paroophoron | 433—439 |
| 40. Herr Rosenthal: Ueber den Nachweis von Fett durch Färbung | 440—447 |
| 41. Herr Scheib: Parotitis tuberculosa | 449—458 |
| 42. Herr von Schrötter: Demonstration einer seltenen Geschwulst am Larynxeingang | 459—460 |
| 43. Herr Schmaus: Zur Struktur der Leberzellen | 460—462 |
| 44. Herr Albrecht: Zur physiologischen u. pathologischen Morphologie der Nierenzellen (Tafel 7) | 462—475 |
| 45. Herr Orth: Demonstration mikroskopischer Präparate von a) Lebercavernomen (Herr Schmieden), b) Ochro-nose und Pseudoochro-nose (Herr Heile) und c) Diapositiven pathologisch-histologischer Präparate (Herr Gaylord) | 475—477 |
| 46. Herr Eberth: Zur Histologie der verminösen Pneumonie der Säuger | 477—482 |

VII. Geschäfts-Sitzung der Deutschen Pathologischen Gesell-

- | | |
|---|----------------|
| schaft, Satzungen nebst Erläuterungen . . . | 483—489 |
| Mitglieder der Deutschen Pathologischen Gesellschaft . | 490—494 |



I.

Allgemein-wissenschaftliche Sitzung der Deutschen Pathologischen Gesellschaft

in Gemeinschaft mit der ganzen medicinischen Hauptgruppe
der Versammlung Deutscher Naturforscher und Aerzte
gehalten im Deutschen Theater zu München

am 21. September 1899 Vormittags 9 Uhr.

Der Vorsitzende, Herr Rudolf Virchow, eröffnet die Verhandlungen mit folgender Ansprache:

Zur Zeit, als die Gesellschaft der deutschen Naturforscher gegründet wurde, befand sich die Pathologie, in der noch die Construction von Systemen als Ziel der wissenschaftlichen Bestrebungen galt, auf einem ziemlich niedrigen Niveau. Sie erhob sich aber bald zu grosser Bedeutung durch ihren Eintritt in die Reihe der exacten Wissenschaften. Freilich ist man im Siegesgefühl etwas zu weit gegangen. Ich habe mich alsbald bemüht, die zu weit gehenden Erwartungen Rokitansky's zu mässigen. Das Gebiet der pathologischen Anatomie hört auf an der Grenze des Sichtbaren. Darüber hinaus kann nur das Experiment oder die directe Beobachtung lebendiger Vorgänge zur weiteren Erforschung der Vorgänge im Körper dienen.

Daher bieten dem Verständniss diejenigen Processe, die ohne sichtbare Veränderung der Substanz einhergehen, besonders die Vorgänge der Reizung, grosse Schwierigkeit, und daher scheitern so viele Aerzte an der Unterscheidung von Irritation und Ent-

zündung. So ist man heute noch nicht im Stande, eine bloss gereizte von einer entzündeten Ganglienzelle scharf zu unterscheiden. Nur darüber besteht jetzt ein allgemeines Einverständnis, dass jeder entzündliche Vorgang auch ein irritativer, somit ein vitaler ist.

Zur Zeit, da Oken, innerlich voller Muth, nach aussen mit begreiflicher Schüchternheit, die neue Vereinigung von Naturforschern und Aerzten ins Leben rief, stand der Vitalismus in voller Blüte. Jetzt kann er, im alten Sinne, als abgethan gelten. Man erkennt allgemein an, dass den Lebensvorgängen materielle Veränderungen zu Grunde liegen; aber man verkennt noch zu oft den Gegensatz von Tod und Leben. So z. B. in dem absterbenden Gewebe von Tuberkeln. Es ist unmöglich, todes Gewebe wieder lebendig zu machen, und doch sollen nach der Meinung Vieler die Lungen-Heilstätten das leisten. Abgestorbenes Gewebe ist aus dem Körper zu entfernen, eine Restitution desselben ist ausgeschlossen. Erst wenn dies allgemein eingesehen wird, ist eine rationelle Beurtheilung und Behandlung der Tuberculose denkbar; die jetzige Beurtheilung und Behandlung mit ihrem groben Schematismus ist ein Unglück. Die Resorption todter käsiger Massen herbeizuführen, ist eine an sich denkbare, jedoch sicherlich recht schwierige Aufgabe. Aber Resorption ist Zerstörung. Auch bei der Tuberculose lässt sich also im besten Falle eine Defect-Heilung durch Vernarbung einleiten, aber sie bringt keine Restitutio in integrum. So ist die scharfe Unterscheidung von Leben und Tod im Gewebe eine wichtige Aufgabe der praktischen Pathologie geblieben.

Nirgends ist das mehr augenfällig als in der Lehre von den pathologischen Neubildungen. Eines freilich ist im Laufe dieses Jahrhunderts allgemein anerkannt worden: Das Bildungsgesetz dieser Neubildungen kann kein anderes sein als das der physiologischen. Nur über den Hergang der Bildung, namentlich über die Anfänge derselben, bestehen noch immer grosse Meinungsverschiedenheiten. Es liegt daher im Interesse Aller, diese genetischen Vorgänge durch genauere Nachweise klargelegt zu sehen und eine allgemeine Verständigung zwischen Embryologen und Pathologen herbeizuführen. Die heutige Verhandlung wird ein erster Versuch sein, durch persönliche Erörterung die wünschenswerthe Uebereinstimmung zu erreichen. Wir beginnen mit einer

der schwierigsten Aufgaben. Ihr zahlreiches Erscheinen bezeugt das Interesse grosser Kreise daran.

Die Keimblatt-Theorie ist allgemein anerkannt; allein die Ueberzeugung von ihrer Richtigkeit und ihrer Bedeutung beruht vielfach auf einer bloss dogmatischen Tradition, nicht auf genauer Kenntniss der Thatsachen. Der Vorstand der Pathologischen Gesellschaft hat es deshalb als eine dankbare Aufgabe betrachtet, die heutigen Erfahrungen über die Bildung von Gewebe aus den Keimblättern und die Beziehungen der letzteren zu pathologischen Vorgängen im Zusammenhange vorzuführen. Er ist so glücklich gewesen, zwei der erfahrensten Untersucher für diese Auseinandersetzungen zu gewinnen; er dankt den Herren Rabl und Marchand bestens für ihr bereitwilliges Entgegenkommen.

1. Herr Rabl-Prag:
Homologie und Eigenart.

Hochgeehrte Versammlung! Es ist Ihnen Allen bekannt, wie sanguinisch zuweilen über die Erfolge einer neuen Heilmethode geurtheilt wird. Der Wunsch und das Streben, den leidenden Mitmenschen zu helfen, trübt nur allzu leicht das Urtheil selbst ruhig denkender, nüchterner Männer. Ich brauche Sie nur an den hellen Jubel zu erinnern, der allerwärts herrschte, als man in dem Tuberculin ein Mittel gefunden zu haben glaubte, um einer der verheerendsten Krankheiten zu steuern, und an die tiefe Depression, die sich einstellte, als sich zeigte, dass die Hoffnungen unbegründete waren. — Wenn wir einige Jahre weiter zurückgreifen, finden wir in der vermeintlichen Heilung der Tabes durch Dehnung des Nervus ischiadicus ein ähnliches Beispiel; auch hier musste man sich bald sagen, dass der erwartete und anfangs mit Freuden begrüßte Erfolg ein durchaus negativer war. — Als ein drittes Beispiel eines derartigen Misserfolges einer neuen Heilmethode ist die Transplantation thierischer Gewebe auf den Menschen zu erwähnen. Man hat Kaninchenerven auf den Menschen übertragen und gehofft, dass sie die resecirten Stücke menschlicher Nerven ersetzen würden; man hat aber nie beobachtet, dass solche Nerven leitungs- und functionsfähig wurden. Man hat Stücke des Periosts vom Kaninchen oder von anderen Thieren auf den Menschen transplantiert, in der Hoffnung, dass sie Knochen bilden würden; indessen hat auch hier der Erfolg die Hoffnungen getäuscht. Man hat Stücke der Hornhaut des Kaninchens, des Hundes, der Ratte, ja sogar des Huhnes an die Stelle der menschlichen Hornhaut gesetzt; jedoch war auch hier der Erfolg, wenn er auch anfangs zuweilen ein günstiger zu sein schien, immer nur von vorübergehender Dauer; die transplantierte Hornhaut trübte sich nach längerer oder kürzerer Zeit oder sie wurde wieder abgestossen. — Auch die Transfusion des Blutes können wir, wenn wir auch das Blut nicht nach dem Vorgange einiger älteren Histologen als Bindegewebe mit flüssiger Intercellularsubstanz betrachten wollen, als eine Art Transplantation bezeichnen. Sie erinnern sich, welche traurigen Erfahrungen man z. B. mit der Transfusion

von Lammsblut gemacht hat. Nach kurzer Zeit, oft schon nach wenigen Minuten, traten schwere Störungen auf, die rothen Blutkörperchen zerfielen, das Haemoglobin wurde aufgelöst und erschien in grosser Menge im Harn wieder. Hatte man grössere Mengen fremden Blutes transfundirt, so konnte der Tod die Folge des Eingriffes sein.

Indessen hatte man doch sowohl bei der Transplantation, als bei der Transfusion auch manche sehr werthvolle günstige Erfahrung gemacht. Man hatte gelernt, dass sie ganz gut und mit Erfolg ausführbar waren zwischen Individuen einer und derselben Art, dass sie dagegen misslangen zwischen Individuen verschiedener Arten. Uebertrug man ein Stückchen Periost vom Hund auf den Menschen oder auf die Katze oder das Kaninchen, so wurde es nach einiger Zeit entweder resorbirt oder abgestossen oder es heilte wie ein Fremdkörper ein, aber ohne Knochen zu produciren. Transplantirte man dagegen ein Stückchen Periost von Hund auf Hund, von Katze auf Katze u. s. w., so blieb es erhalten, entwickelte sich weiter und producirte Knochen. Machte man eine Transfusion vom Lamm auf den Menschen, oder vom Hund auf das Kaninchen, so traten die erwähnten schweren Störungen auf; transfundirte man dagegen von Mensch auf Mensch, von Hund auf Hund u. s. w., so erzielte man in der Regel den gewünschten Erfolg.

Hierher gehören auch die merkwürdigen Ergebnisse, welche Born¹⁾ in neuerer Zeit bei seinen Verwachsungsversuchen mit Amphibienlarven erzielt hat, sowie die Resultate Joest's²⁾ hinsichtlich der zwischen verschiedenen Arten von Regenwürmern ausgeführten Transplantationen. Es würde mich zu weit führen, wenn ich auf die interessanten Resultate aller dieser Versuche im Detail eingehen wollte; ich muss mich begnügen, zu erwähnen, dass sie alle zu wesentlich demselben Schlusse geführt haben: Transplantationen und Transfusionen sind ganz wohl ausführbar

¹⁾ G. Born, Ueber die Ergebnisse der mit Amphibienlarven angestellten Verwachsungsversuche. Verh. d. anat. Ges. auf d. IX. Versammlung in Basel 1895.

Derselbe, Ueber Verwachsungsversuche mit Amphibienlarven. Arch. f. Entwicklungsmechanik. IV. Bd. 1897.

²⁾ Ernst Joest, Transplantationsversuche an Lumbriciden. Morphologie und Physiologie der Transplantationen. Arch. f. Entwicklungsmechanik. V. Bd. 1897.

zwischen Individuen einer und derselben Art, sie misslingen dagegen zwischen Individuen verschiedener Arten. Man hat daraus den Schluss gezogen, dass zwischen den homologen Geweben und Gewebsbestandtheilen Unterschiede existiren, Unterschiede im anatomischen Bau und in der chemischen Zusammensetzung, und man hat die Verwandtschaft homologer Gewebe und Gewebszellen als vegetative Affinität bezeichnet.

Dass solche Unterschiede im anatomischen Bau und in der chemischen Zusammensetzung thatsächlich existiren, kann nach unseren bisherigen Erfahrungen, so dürftig sie auch sind, keinem Zweifel mehr unterliegen. Huppert¹⁾ ist auf Grund der Ergebnisse der physiologischen Chemie zu der Ueberzeugung gekommen, dass die verschiedenen Thierarten nicht nur aus verschiedenen chemischen Stoffen aufgebaut sind, sondern dass sie, in Abhängigkeit hiervon, auch ein eigenartiges chemisches Leben führen. Er hat vor Allem darauf hingewiesen, dass das Haemoglobin der verschiedenen Thierarten ein verschiedenes ist; das Haemoglobin des Menschen ist ein anderes, als das des Hundes, dieses ein anderes, als das des Pferdes, dieses wieder ein anderes, als das des Eichhörnchens, des Meerschweinchens, des Hamsters u. s. w. Die verschiedenen Haemoglobine unterscheiden sich durch ihre Löslichkeitsverhältnisse, durch ihre Krystallform und durch ihre elementare Zusammensetzung von einander. Transfundirt man daher Blut einer Thierart auf eine andere, von ihr verschiedene, so führt man in diese einen Fremdkörper ein und der Eingriff muss um so schwerer sein, als sich der Fremdkörper rasch im ganzen Körper verbreitet; in diesem Falle wirkt der Fremdkörper wie ein in den Organismus eingeführtes Gift. — Es bestehen aber sicher nicht blos chemische Unterschiede zwischen dem Blute verschiedener Thierarten, sondern, im Zusammenhange damit, auch anatomische. Wir wissen, dass die Zahl und Grösse und auch der feinere Bau der Blutkörperchen bei den verschiedenen Thieren verschieden sind.

Freilich sind wir heute in den meisten Fällen noch nicht im Stande, die anatomischen Unterschiede zwischen den homologen Geweben und Gewebsbestandtheilen verschiedener Thierarten auch

¹⁾ Huppert, Ueber die Erhaltung der Arteigenschaften. Vortrag, gehalten bei der Installation des Rectors der k. k. deutschen Carl-Ferdinands-Universität in Prag am 16. Nov. 1895.

nur mit einiger Sicherheit anzugeben. Wir schliessen auf dieselben auf Grund der angeführten Experimente, auf Grund der Verschiedenartigkeit des Erfolges der Transplantationen homologer Gewebe auf Thiere gleicher oder verschiedener Art. Es dürfte heute wohl kaum einen Histologen geben, der im Stande wäre ein Stückchen Leber eines Kaninchens von einem ebensolchen Stückchen Leber eines Hundes unter dem Mikroskop mit Sicherheit zu unterscheiden, oder der uns die Unterschiede zwischen dem Muskelgewebe des Menschen und dem des Hundes, des Kaninchens oder irgend eines anderen Säugethieres demonstrieren könnte; und doch müssen solche Unterschiede existiren. Nicht mit Unrecht hat unlängst Minot¹⁾ darüber geklagt, dass unsere Studenten in der Regel nur die mikroskopische Structur der Niere des Hundes oder des Kaninchens kennen lernen, dass sie aber von dem feineren Bau der menschlichen Niere, wenn überhaupt, nur eine ganz oberflächliche Kenntniss erlangen.

Indessen bin ich in der Lage, wenigstens an einem Beispiel zu zeigen, dass in der That in dem feineren, mikroskopischen Bau homologer Gewebe bei den verschiedenen Thierarten typische, ja geradezu ziffermässig nachweisbare Unterschiede existiren. Das Beispiel, das ich anführen kann, betrifft die Linse²⁾. Um dies zu erläutern, muss ich ein paar Worte über den feineren Bau derselben vorausschicken, werde aber vom Detail nur so viel anführen, als zu meiner Beweisführung unbedingt nothwendig ist. Sie Alle wissen, dass die Linse aus einer structurlosen Capsel, aus einem Epithel — dem sogenannten Epithel der vorderen Capsel — und aus den Linsenfasern besteht; es ist Ihnen ferner bekannt, dass die Zellen des Linsenepithels an der Epithelgrenze zu Linsenfasern auswachsen, dass also an dieser Stelle die Bildungszone der die Hauptmasse der Linse aufbauenden Linsenfasern zu suchen ist. Genauere Untersuchungen des Linsenepithels haben nun ergeben,

¹⁾ Charles Sedgwick Minot, Knowledge and Practice. Yale University Medical Commencement Address, June 29, 1899. Science, N. 8. Bl. X. July 7, 1899.

²⁾ Vergl. darüber meine Arbeiten „Ueber den Bau und die Entwicklung der Linse“ in der Zeitschr. f. wiss. Zool. I. Theil. „Die Linse der Selachier und Amphibien“. Bd. LXIII, 1898; II. Theil. „Die Linse der Reptilien und Vögel“. Bd. LXV, 1898; III. Theil (im Erscheinen begriffen). „Die Linse der Säugethiere“. Rückblick und Schluss. Bd. LXVII. 1899.

dass seine Zellen an der Epithelgrenze bei allen Wirbelthieren zu sehr regelmässigen, meridional gestellten Reihen angeordnet sind, und da nun am Hinterende dieser meridionalen Reihen die Linsenfasern entstehen, so müssen sich diese zu ebenso regelmässigen, radiären Lamellen über einander legen. Diese radiären Lamellen bauen nun weitaus die Hauptmasse der ganzen Linse auf. Ihre Zahl muss dieselbe sein, wie die der meridionalen Reihen an der Epithelgrenze.

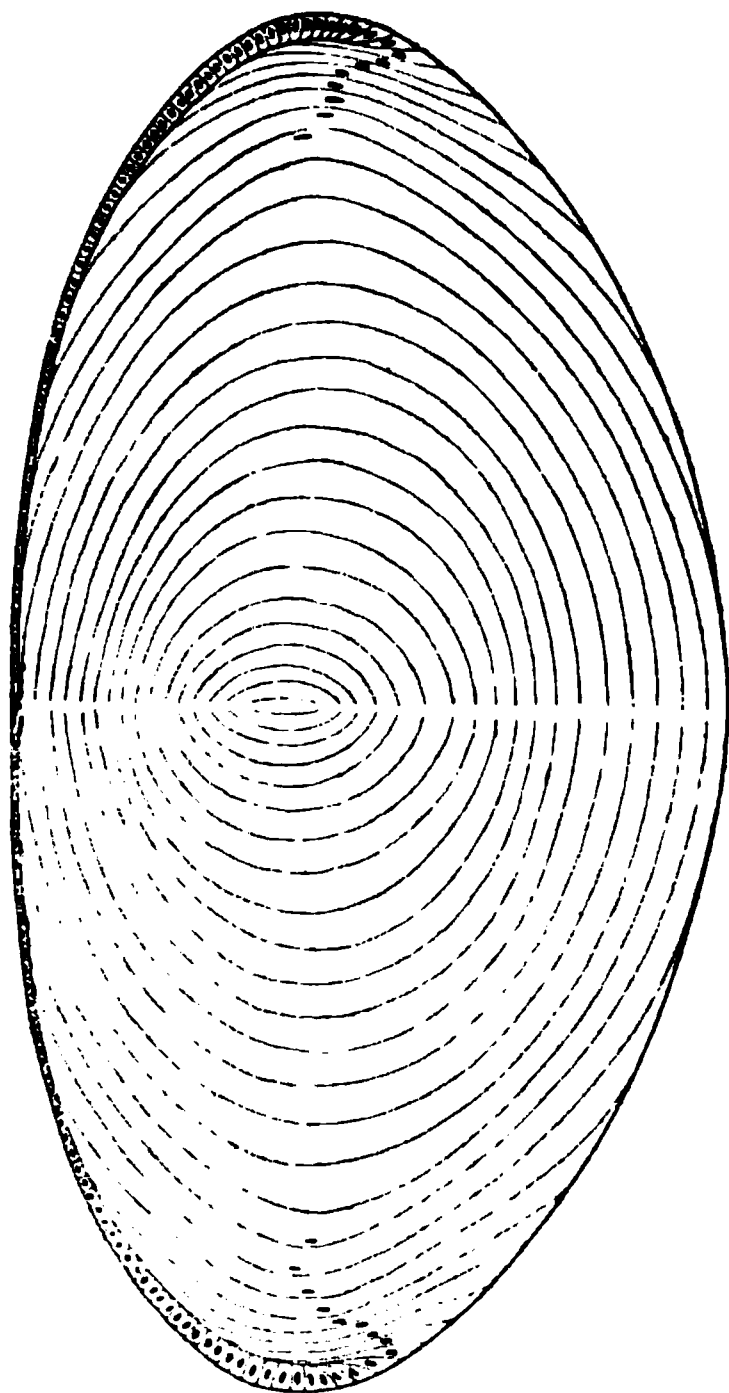
Schema eines Aequatorialschnittes durch die Linse.

Bis vor Kurzem war man nun der Meinung, dass, von gewissen Grössen- und Formunterschieden abgesehen, die Linsen fast aller Wirbelthiere den gleichen Bau besitzen, dass, mit anderen Worten, das mikroskopische Bild einer Kaninchenlinse dasselbe sei, wie das einer Hunde-, Katzen- oder Menschenlinse. Diese Meinung hat sich indessen als durchaus irrig herausgestellt. Es hat sich gezeigt, dass der feinere Bau der Linse nicht blos nach den ein-

zelenen Classen und Ordnungen der Wirbelthiere ein verschiedener ist, sondern dass sogar jede einzelne Art ihre eigene, specifische, wohl charakterisirte Linse besitzt. Gewöhnlich genügt die Untersuchung eines einzigen Aequatorialschnittes, um eine sichere Diagnose zu ermöglichen; in anderen Fällen muss auch zu der Untersuchung von Meridionalschnitten gegriffen werden.

Diese specifische Verschiedenheit der Linse hängt zum Theil mit der verschiedenen Ausbildung ihrer Function bei den einzelnen Arten zusammen. In der That bietet uns die Linse eines der schlagendsten Beispiele für die Anpassung eines Organs oder eines Gewebes an die Funktion, welche es ausübt, also für das, was Roux als „functionelle Anpassung“ bezeichnet hat.

Bekanntlich spielt die Linse bei der Accommodation eine sehr wichtige Rolle. Die Accommodation kommt nun bei den Wirbelthieren in zweierlei Weise zu Stande; entweder, wie bei den Fischen und Schlangen, durch eine Ortsverschiebung der Linse oder aber, wie bei der Mehrzahl der Reptilien, bei den



Schema eines Meridionalschnittes durch die Linse.

Vögeln und den Säugethieren, durch eine Formveränderung derselben. Bei einem Theil der Amphibien und einigen Säugethieren konnte bisher überhaupt keine oder nur eine sehr geringfügige Accommodation nachgewiesen werden. Nun hat die Untersuchung des feineren Baues der Linse gelehrt, dass sowohl die Geschwindigkeit, mit der die Accommodation erfolgt, als auch die Accommodationsbreite in der Struktur der Linse ganz unverkennbar zum Ausdruck kommen. Im Ganzen und Grossen können wir sagen, dass ein Thier, vorausgesetzt, dass es überhaupt accommodirt, um so schneller accommodiren muss, je schneller es sich bewegt. Ein

Segler, der im Stande ist, in einer Stunde eine Strecke von mehr als 300 Kilometern zu durchfliegen, muss schneller accomodiren als eine Krähe, die in der Stunde nur etwa 160 Kilometer zurücklegt, diese wieder schneller als eine Taube, deren Fluggeschwindigkeit im Mittel etwa 100 Kilometer in der Stunde beträgt, und diese endlich schneller als ein Papagei oder eine Hausente, deren Geschwindigkeit eine relativ geringe ist. Die verschiedene Schnelligkeit der Accommodation setzt gewisse Eigenthümlichkeiten des feineren Baues der Linse voraus und diese Eigenthümlichkeiten sind so scharf und bestimmt ausgeprägt, dass wir aus denselben geradezu einen Schluss auf die Schnelligkeit der Fortbewegung zu ziehen vermögen. Der Parallelismus zwischen der mikroskopischen Structur der Linse und der Fluggeschwindigkeit eines Vogels ist so gross, dass wir sozusagen in den Stand gesetzt werden, die letztere von dem mikroskopischen Bilde der Linse abzulesen.

Ein ähnlicher Parallelismus besteht bei den Säugethieren zwischen dem feineren Bau der Linse und der Accommodationsbreite. Aus den vor Kurzem veröffentlichten Untersuchungen von Hess und Heine¹⁾ wissen wir, dass die Accommodationsbreite bei den meisten Säugethieren eine sehr geringe ist. Sie erhebt sich selten über 3 bis 3,5 Dioptrieen. Nur bei den Primaten, den Affen und dem Menschen, ist dieselbe eine relativ grosse, indem sie bei intacter Accommodation mindestens 10—12 Dioptrieen beträgt. Diese grosse Accommodationsbreite der Primaten ist in Zusammenhang zu bringen mit der viel freieren Beweglichkeit der vorderen, beziehungsweise oberen Extremitäten, welche sie in den Stand setzt, die Gegenstände viel näher an's Auge heranzubringen und sie viel sorgfältiger und genauer zu betrachten, als dies den meisten anderen Säugethieren möglich ist. Die Unterschiede in der Accommodationsbreite kommen nun aber auch im mikroskopischen Bilde der Linse so klar und unverkennbar zum Ausdrucke, dass uns dadurch die Möglichkeit geboten wird, die Zahl der Dioptrieen gewissermassen noch unter dem Mikroskope zu erkennen. So bestehen also die innigsten Wechselbeziehungen

¹⁾ C. Hess und L. Heine, Arbeiten aus dem Gebiete der Accommodationslehre. IV. Experimentelle Untersuchungen über den Einfluss der Accommodation auf den intraocularen Druck, nebst Beiträgen zur Kenntniss der Accommodation bei Säugethieren. Arch. f. Ophthalmologie. 44. Jahrg. Bd. LVI. 1898.

zwischen Form und Function, zwischen dem feineren Bau und der Leistungsfähigkeit eines Organs oder eines Gewebes. Ja, noch mehr! Zwei Säugethiere, welche dieselbe Accommodationsbreite besitzen, oder zwei Vögel, deren Accommodationsgeschwindigkeit die gleiche ist, haben deshalb noch nicht ganz gleich gebaute Linsen; vielmehr hat, wie schon erwähnt, jede Familie, ja jede Art ihre specifische, wohl charakterisirte Linse. Wie gesagt, besteht jede Linse der Hauptmasse nach aus radiär gestellten Lamellen, deren Zahl von der Zahl der meridionalen Reihen am Epithelrand abhängt. Diese Zahl ist nun bei den verschiedenen Arten eine verschiedene. Ich will dafür ein paar Beispiele anführen. Beim Wassersalamander (*Triton cristatus*) beträgt die Zahl im Mittel 100, beim Landsalamander (*Salamandra maculosa*) 221, beim Laubfrosch etwas über 500, bei der Wechselkröte nahezu 600 und beim braunen Wasserfrosch über 900. Oder, um einige Säugethiere zu nennen, so finden wir beim Pferd ungefähr 4300, beim Kaninchen im Mittel etwa 2500, beim Schwein etwas über 2600, bei der Katze über 3500 und beim Menschen ungefähr 2180.¹⁾ Nehmen wir nun an, es würde Jemandem einfallen, die Linse eines Wassersalamanders auf einen Landsalamander zu transplantiren; er würde dann an die Stelle einer Linse mit 221 Radiärlamellen eine solche mit nur 100 Lamellen setzen. Einen ähnlichen Fehler würde man begehen, wenn man die Linse des braunen Wasserfrosches, die aus mehr als 900 Lamellen besteht, durch die Linse eines Laubfrosches, die nur 500 Lamellen enthält, ersetzen wollte.

Nun hat man ganz ohne Bedenken die Cornea des Menschen durch die Cornea des Kaninchens ersetzen wollen. Man hat dabei denselben Fehler gemacht, den man machen würde, wenn man an die Stelle der Linse des Menschen die Linse eines Kaninchens setzen wollte. Man würde eine Linse mit 2500 Lamellen an die Stelle einer Linse mit 2180 Lamellen setzen. Uebrigens ist die Verschiedenheit, welche in diesen beiden Zahlen zum Ausdrucke kommt, verschwindend klein im Vergleich mit jener, welche in der Anordnung der Lamellen und der Form der Faserquerschnitte besteht. Die Linse des Kaninchens unterscheidet sich in ihrem feineren Bau so sehr von der

¹⁾ Siehe Genaueres darüber in den citirten Arbeiten.

des Menschen, dass es gar keiner besonderen Uebung bedarf, um sie sicher von ihr unterscheiden zu können. — Aber auch wenn man die Linse des Menschen mit der Linse einer näher verwandten Art, als es das Kaninchen ist, vertauschen wollte, würde man einen groben Missgriff begehen. Die Linse des Mantelpavians z. B. besitzt 1578 Radiärlamellen; die Zahl derselben bleibt also hinter der menschlichen Linse um rund 600 zurück. Wenn auch die Linse des Mantelpavians in ihrer Form und Grösse, vielleicht auch in ihrem Lichtbrechungsvermögen der menschlichen Linse sehr nahe kommt und wenn auch das Bild der Faserquerschnitte beider Linsen eine grosse Aehnlichkeit aufweist, so stellen sie doch durchaus verschiedene Gebilde dar, Gebilde, die mit einander nie vertauscht oder verwechselt werden dürfen.

Die angeführten Beispiele werden, wie ich hoffe, genügen, um zu zeigen, wie fehlerhaft, ja geradazu wie unwissenschaftlich es ist, Transplantationen zwischen Individuen verschiedener Arten auszuführen. Denn dasselbe, was von dem Gewebe der Linse gilt, gilt sicher auch von allen anderen Geweben des Körpers. Ein Stückchen Periost des Kaninchens ist etwas ganz anderes, als ein Stückchen Periost des Menschen, ein Nerv eines Kaninchens kann nicht einen Nerv eines Menschen ersetzen und ebenso ist auch das Blut des Schafes von dem des Menschen specifisch verschieden.

Das angeführte Beispiel mag dazu dienen, um uns jene Eigenschaft der Gewebe vor Augen zu führen, welche man in neuerer Zeit mit einem etwas unglücklich gebildeten Worte als „Specifität“ bezeichnet hat. Barfurth¹⁾ hat dafür den Ausdruck „Specietät“ einzuführen gesucht, er hat aber mit Recht bemerkt, dass das deutsche Wort „Eigenart“ diese Eigenschaft der Gewebe am besten zum Ausdrücke bringt.

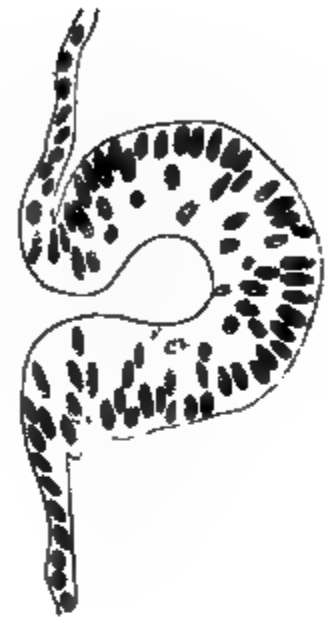
Die homologen Gewebe der verschiedenen Thierarten sind von einander specifisch verschieden, sie besitzen ihre Eigenart und bewahren dieselbe während des ganzen Lebens. Sie sind nicht blos verschieden in ihrem fertigen, ausgebildeten Zustande, sondern sie sind verschieden von dem ersten

¹⁾ Barfurth, Regeneration und Involution. Merkel und Bonnet, Ergebnisse d. Anat. u. Entw. Literatur 1897. Wiesbaden 1898.

Stadium ihrer Entwicklung an. Die Linse eines Säugethiers ist nicht etwa erst in ihrem entwickelten Zustande von der eines Vogels, diese von der einer Eidechse, diese von der eines Salamanders verschieden, sondern diese Linsen sind verschieden in jedem Stadium, welches sie während ihrer individuellen Existenz durchlaufen. Wenn wir irgend ein Stadium der Entwicklung der Linse des Kaninchens — etwa jenes, in welchem das Linsenbläschen gerade im Begriff steht, sich vom Ectoderm, der äusseren Haut des Embryo, abzulösen (Abb. s. S. 14) — mit dem correspondirenden Stadium der Linsenentwicklung der Ente, oder der Ringelnatter, oder der Eidechse, oder des Axolotls, oder endlich eines Haifisches vergleichen, so finden wir ganz typische, durchaus charakteristische Unterschiede. Niemand wird die Linsenanlage eines Kaninchens mit der einer Ente oder einer Eidechse oder irgend eines anderen Thieres verwechseln können.

Wenn aber die Eigenart eines Gewebes bis in die frühesten Stadien einer Entwicklung zurückreicht, bis in jene Stadien, in welchen es eben erst in die Erscheinung tritt, so können wir nicht umhin, anzunehmen, dass schon die „organbildenden Keimbezirke“ (His) selbst und die sie zusammensetzenden Zellen spezifische Unterschiede aufweisen müssen.

Die Organe und Gewebe, welche den Körper eines Thieres im fertigen Zustande aufbauen, entstehen aus den Keimblättern. Jedes Keimblatt liefert nur eine ganz bestimmte Art von Organen und Geweben. Nie entsteht das Nervensystem aus dem inneren, der Darm mit seinen Anhangsorganen aus dem äusseren Keimblatte; vielmehr entstehen die homologen, morphologisch gleichwerthigen Organe stets aus derselben Anlage, aus demselben Keimblatte. Das Ectoderm oder äussere Keimblatt liefert überall die äussere Bedeckung des Körpers, das Epithel der äusseren Haut und ihrer Anhangsorgane; es liefert ferner überall das Nervensystem und die wichtigsten Theile der Sinnesorgane. Das Mesoderm oder mittlere Keimblatt lässt überall die Muskulatur und das Skelet, also die activen und passiven Bewegungsorgane, hervorgehen; überall entwickeln sich aus ihm die harnbereitenden Organe und die Geschlechtsdrüsen. Das Entoderm oder innere Keimblatt endlich liefert überall das innere Oberflächenepithel des Darms und seiner Anhangsorgane, der grossen und kleinen Drüsen, mögen diese in dauernder Verbindung mit dem Darm bleiben oder sich, wie die

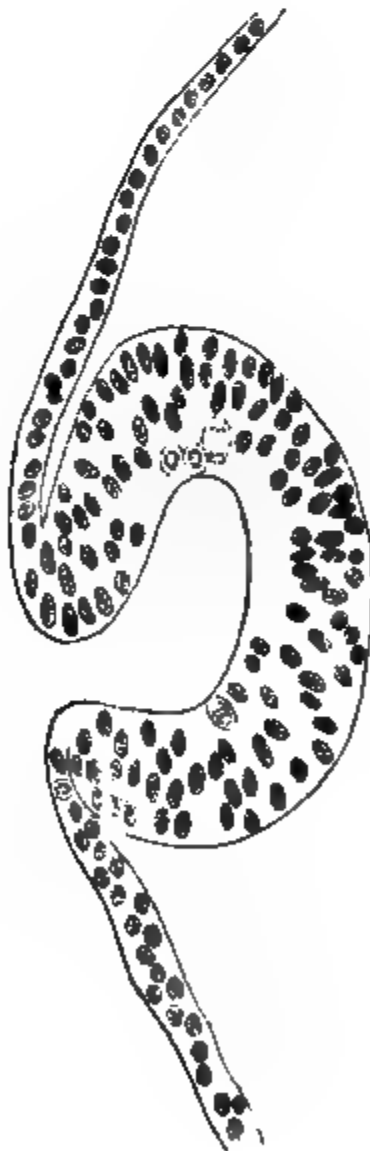


Linseanlage der
Ringelwurm.

Linseanlage von
Pristiurus.

Linseanlage des
Axolotl.

Linseanlage der
Eidechse.



Linseanlage der Eute.

Linseanlage des Kaninchens.

Thyreoidea und Thymus, secundär von ihm ablösen; es lässt auch stets das primäre Axenskelet des Körpers, die Chorda dorsalis, hervorgehen. Nun wird niemand daran zweifeln, dass das Nervensystem der Fische und der Amphibien und das Nervensystem der Reptilien, Vögel und Säugethiere morphologisch gleichwerthige oder, wie wir uns ausdrücken, homologe Bildungen sind; und wenn wir nun finden, dass es überall aus der gleichen Grundlage, dass es überall aus dem Ectoderm oder äusseren Keimblatte den Ursprung nimmt, so dürfen wir wohl auch sagen, dass das Ectoderm der Fische dem Ectoderm der Amphibien oder dem Ectoderm der Reptilien oder der anderen Wirbelthiere homolog, morphologisch gleichwerthig, ist. So leiten wir also von der Art der Entwicklung der Organe, von ihren genetischen Beziehungen zu den Keimblättern, die wichtige Lehre von der Homologie der Keimblätter selbst ab. Diese Lehre, die für die gesamte Morphologie von der grössten Wichtigkeit und Bedeutung geworden ist, wurde zuerst im Beginn der siebenziger Jahre von Haeckel und Ray-Lankester aufgestellt; sie ist im Laufe der letzten Decennien immer weiter ausgebaut und bis in's kleinste Detail hinein verfolgt worden.

Wir dürfen aber noch weiter gehen. Wie in neuerer Zeit namentlich Conklin¹⁾ überzeugend dargethan hat, dürfen wir auch von einer Homologie der Furchungszellen, ja von einer Homologie bestimmter Zellen überhaupt sprechen. Sowie die einzelnen Organe des Körpers aus den Keimblättern hervorgehen, nehmen diese selbst wieder von noch einfacheren Formationen den Ursprung. Dem dreiblätterigen Keim geht der zweiblätterige, die Gastrula, voraus und diesem der einblätterige, die Blastula. In den einfachsten Fällen stellt die Blastula eine kleine Hohlkugel dar mit einem grossen centralen Hohlraum und einer aus einer einfachen Lage von cubischen oder cylindrischen Epithelzellen bestehenden Wand. Nicht selten, wie vor Allem bei zahlreichen wirbellosen Thieren, u. z. in solchen Fällen, in welchen die Zellenzahl der Blastula nur eine geringe ist, lassen sich schon an den die Wand derselben constituirenden Elementen je nach ihrer späteren Bedeutung deutliche Unterschiede erkennen. Die Zellen, welche

¹⁾ E. G. Conklin, Cleavage and Differentiation. A Lecture delivered at the Marine Biological Laboratory Wood's Holl, Mass. August 1896. Boston 1898.

später das Ectoderm liefern, sehen anders aus, als die, welche das Entoderm entstehen lassen und oft genug sind auch die späteren Mesodermzellen schon mit Sicherheit im Blastulastadium erkennbar. Bestimmte Zellen der Blastula der einen Thierart sind also bestimmten Zellen der Blastula einer anderen Thierart homolog. Dasselbe muss natürlich auch von den Zellen gelten, welche den Keim in noch jüngeren Stadien zusammensetzen und schliesslich von den ungefurchten, noch nicht getheilten Eizellen selbst.

So kommen wir also zu dem Schlusse, dass die Eizellen aller Thiere, welche es zu einer geweblichen Differenzirung gebracht haben, welche während ihrer Entwicklung das Stadium der Blastula durchlaufen, also aller sogenannten Metazoen, einander homolog, morphologisch gleichwerthig sind. Indessen ist, wie wir noch sehen werden, der Grad dieser Homologie nicht überall der gleiche.

Neben dieser Homologie und im Rahmen derselben besteht jene Eigenart oder Specificität, von welcher früher gesprochen wurde. Gewiss ist jener Keimbezirk, welcher die Linse eines Axolotls hervorgehen lässt, dem Keimbezirk homolog, welcher die Linse einer Eidechse entstehen lässt, aber trotzdem bestehen zwischen beiden ganz bestimmte, specifische Unterschiede. Und ebenso ist auch das Ectoderm des Axolotls im Ganzen, wenn es auch dem Ectoderm der Eidechse homolog ist, doch von diesem specifisch verschieden. Diese specifischen Unterschiede reichen aber nicht blos in jene Stadien zurück, in welchen eben die einzelnen Organe ihre Entstehung nehmen, nicht blos in jene Stadien, in welchen der Keim nur aus den Keimblättern besteht, sondern sie reichen bis in die frühesten Furchungsstadien, ja selbst in das Stadium der ungefurchten Eizelle zurück. Die Eizellen der verschiedenen Thierarten, mögen sie einander noch so ähnlich sehen, sind specifisch von einander verschieden. In dieser Verschiedenheit liegt in letzter Instanz der Grund, weshalb die Eizellen der verschiedenen Thierarten eine verschiedene Entwicklungsrichtung nehmen. Aeussere Einflüsse mögen fördernd oder hemmend auf die Entwicklung einwirken, sie mögen dieselbe beschleunigen oder stören oder selbst ganz aufheben, aber irgend eine gestaltende Kraft kann ihnen nicht zugeschrieben werden. Dies ist der Standpunkt, den Roux und seine Anhänger einnehmen, der Standpunkt, zu dem ich selbst schon vor zwanzig Jahren auf Grund meiner Untersuchungen über die Ent-

wicklung der Tellerschnecke¹⁾ gelangt bin. Ihm steht ein anderer gegenüber, den namentlich O. Hertwig und Driesch mit grossem Nachdruck und viel Geschick vertheidigt haben, und nach welchem in erster Linie die äusseren Factoren, unter deren Einfluss sich ein Organismus während seiner Entwicklung befindet, die Gestaltung desselben beherrschen sollen. Es würde mich zu weit führen, wenn ich auf eine Kritik dieser Lehre, die O. Hertwig als „Theorie der Biogenese“²⁾ bezeichnet hat, hier näher eingehen wollte. —

Unserer Ueberzeugung nach bewahrt also ein Organismus seine Eigenart während seines ganzen Lebens, vom Beginn seiner individuellen Existenz bis zu seinem Untergang. Diese Eigenart charakterisirt nicht blos den Organismus als Ganzes, sondern auch alle seine Theile, seine Organe, seine Gewebe, seine Zellen. Der Mensch ist Mensch vom Beginn seiner individuellen Existenz an; er wird nicht erst Mensch zur Zeit seiner Geburt, er ist schon Mensch in dem Stadium, in welchem er noch Kiemenbogen besitzt, in dem Stadium, in welchem der Keim nur aus den Keimblättern besteht, ja selbst in dem Stadium der ungetheilten, befruchteten Eizelle. Alle Stadien, die er während seiner individuellen Entwicklung durchläuft, bilden eine einzige, untheilbare Entwicklungseinheit; nicht das Endstadium der Entwicklung, der fertige Zustand, allein ist für den Menschen charakteristisch und von dem Endstadium aller anderen Organismen specifisch verschieden, sondern ebenso verschieden sind auch alle anderen Zustände, die er während seiner Entwicklung durchläuft. Der Mensch ist aber nicht blos Mensch in jedem Momente seiner individuellen Existenz, er ist auch Mensch in allen seinen Theilen; jedes Organ, welches seinen Körper aufbauen hilft, ist specifisch menschlich und ebenso ist es auch jedes seiner Gewebe und jede seiner Zellen. Und was von dem Menschen gilt, gilt auch von jedem anderen Organismus³⁾. —

Es wurde früher erwähnt, dass wir mit grosser Wahrscheinlichkeit annehmen dürfen, dass unter den Wirbelthieren jede Art

¹⁾ C. Rabl, Ueber die Entwicklung der Tellerschnecke. Morph. Jahrb. Bd. V. 1879.

²⁾ O. Hertwig, Die Zelle und die Gewebe. Zweites Buch. Jena 1898.

³⁾ Vgl. darüber und über das Folgende den Rückblick und Schluss zu meiner Arbeit über die Linse.

ihr eigenartiges, wohlcharakterisirtes Haemoglobin besitze. Es müssen also die chemischen Vorgänge, welche in den rothen Blutkörperchen oder deren Vorstufen bei der Bildung des Haemoglobins ablaufen, bei den verschiedenen Arten verschiedene sein. Nun ist aber, wie Huppert¹⁾ betont hat, „die Verschiedenheit der Haemoglobine nur eine Theilerscheinung, gewissermassen ein Kennzeichen des chemischen Zustandes, der chemischen Constitution des Thierleibes, dem sie angehören.“ Es ist daher mehr als wahrscheinlich, dass die Gesammtheit der chemischen Processe, die im Stoffwechsel zum Ausdrucke kommen, bei den verschiedenen Thierarten eine verschiedene sei, dass mit anderen Worten jede Thierart ihr eigenartiges chemisches Leben führe. Dies muss auch in der That aus zahlreichen Thatsachen, mit denen uns die Chemie und Pathologie bekannt gemacht haben, erschlossen werden. So bildet jede Thierart ihr eigenes Fett, die chemische Zusammensetzung der Galle ist bei den verschiedenen Thierarten eine verschiedene, jede Art reagirt in verschiedener Weise gegen Gifte und gegen pathogene Mikroorganismen.

Die chemischen Vorgänge, welche sich in einem Organismus abspielen, sind aber an ein ganz bestimmtes Substrat, sie sind an den anatomischen Bau der Zellen geknüpft. Sowie also jede Thierart, ja jeder Organismus überhaupt, ein eigenartiges chemisches Leben führt, so müssen auch die Zellen jeder Thierart und jedes Organismus einen eigenartigen anatomischen Bau besitzen. So werden wir also zu der Frage geführt, ob sich Beobachtungen namhaft machen lassen, welche darauf hinweisen, dass in der That die homologen Zellen der verschiedenen Thierarten, geradeso wie ihre homologen Gewebe, einen verschiedenen anatomischen Bau besitzen. Es ist klar, dass diese Frage erst beantwortet werden kann, wenn die Vorfrage, wie denn der Bau der Zelle überhaupt beschaffen sei, eine Antwort gefunden hat. Diese Frage ist von so allgemeiner und einschneidender Bedeutung, dass ich es wohl unternehmen darf, in dieser Versammlung ein paar Worte darüber zu sagen.

Wie in so vielen Grundfragen der Morphologie gehen auch hier die Ansichten sehr weit auseinander. Sehr oft sind wir darauf angewiesen, aus den Vorgängen, die wir an einer Zelle bei ihren

¹⁾ l. s. c.

Lebensäusserungen ablaufen sehen, einen Schluss auf ihren feineren Bau zu ziehen. Ich kann hier nicht auf eine Kritik aller Lehren über den Bau der Zellen eingehen; eine solche würde unsere Betrachtung wenig fördern und Sie gewiss ermüden. Ich will mich darauf beschränken, jene Lehre zu besprechen, welche mir nach dem gegenwärtigen Stand unserer Kenntnisse die grösste Wahrscheinlichkeit zu besitzen scheint.

An jeder vollkommen entwickelten Zelle haben wir, wie Ihnen Allen bekannt ist, zunächst den Zellleib oder das Protoplasma und den Zellkern zu unterscheiden; dazu kommt noch als ein drittes Gebilde das Centrosoma oder Centralkörperchen. Dieses ist stets nur von geringer Grösse und findet sich entweder in der Einzahl oder es ist in zwei oder mehrere Theile, die man in ihrer Gesamtheit auch als Mikrocentrum bezeichnet hat, getheilt. In den meisten Zellen, speciell, wie es scheint, in allen Zellen der Wirbelthiere ist das Centrosoma ausserhalb des Kerns im Protoplasma der Zelle gelegen. Im Protoplasma findet sich eine geformte Substanz, welche zu einem Gerüst- oder Netzwerk angeordnet zu sein scheint; es ist das die von Flemming sogenannte Filarmasse der Zelle. Im Zellkern haben wir vor Allem eine färbbare Masse, das Chromatin Flemming's, und eine unfärbbare Substanz, das Achromatin, das im Ganzen dem Kernsaft R. Hertwig's entspricht, zu unterscheiden. Nun bestehen Gründe zu der Annahme, dass schon der Kern nicht bei allen Thierarten den gleichen anatomischen Bau besitzt; darauf weist vor Allem die Thatsache hin, dass die Zahl der chromatischen Schleifen, der Chromosomen Waldeyer's, welche sich bei der Theilung einer Zelle aus dem Chromatin bilden, nicht überall die gleiche ist. Es ist sehr wahrscheinlich, dass das Chromatin in der ruhenden Zelle wesentlich dieselbe Anordnung zeigt, wie am Beginn oder am Ende einer Theilung, im Stadium des Mutterknäuels oder im Stadium des Tochterknäuels; wenigstens ist mir nicht bekannt geworden, dass sich gegen diese Annahme ein ernstlicher Widerspruch erhoben hätte. — Nun müssen wir, wenn wir nicht annehmen wollen, dass alle Bestandtheile der Zelle erst zur Zeit, wenn sich diese zur Theilung anschickt, eine bestimmte, gesetzmässige Anordnung gewinnen, aus den Vorgängen, die sich bei der Theilung abspielen, den Schluss ziehen, dass dieselben auch während der sogenannten Ruhe ähnlich, wie während der Theilung, gegen das Centrosoma

centrirt sind. Die Fäden des protoplasmatischen Gerüsts, sowie die feinen Fasern, welche gegen den Kern ziehen und später die Mantelfasern der Theilungsfiguren bilden, inseriren sich gewissermassen am Centrosoma.

Wie früher erwähnt, gehen alle Zellen und Gewebe aus Epithelien hervor. Schon die Ei- und Samenzelle leiten sich von Epithelzellen ab. Aus der Furchung geht die Blastula hervor und diese besteht, wenn ihre Zellenzahl eine verhältnissmässig geringe ist, aus einer einfachen, in anderen Fällen aus einer mehrfachen Lage von Epithelzellen. Ebenso sind auch die beiden primären Keimblätter, das Ectoderm und Entoderm, welche die Leibeswand der Gastrula zusammensetzen, aus Epithelzellen aufgebaut. Dasselbe gilt endlich auch von dem aus dem Entoderm sich entwickelnden mittleren Keimblatt, dem Mesoderm. Nun haben wir an jeder Epithelzelle eine freie und eine basale Seite zu unterscheiden und die Entwicklung der Gewebe lehrt, dass diese beiden Seiten stets typisch von einander verschieden bleiben. Gewisse Differenzirungsvorgänge laufen nur an der freien, andere nur an der basalen Seite ab. Diese polare Verschiedenheit kennzeichnet nicht nur die Epithelzellen, sondern sie bleibt auch erhalten, wenn die Zellen den epithelialen Verband verlassen und sich zu Geweben anderer Art entwickeln. Man hat diese Eigenschaft der Zellen als Polarität bezeichnet und es ist gelungen, dieselbe als eine der Grundeigenschaften einer jeden Zelle nachzuweisen. — Nun hat M. Heidenhain vor wenigen Jahren gezeigt, dass das Centrosoma oder, falls dieses bereits getheilt ist, das Diplosoma (Zimmermann), stets an oder in der Nähe der freien Seite der Zellen gelegen ist¹⁾. Der Kern aber liegt in den Epithelzellen bekanntlich gewöhnlich mehr oder weniger tief an der basalen Seite. Heidenhain verbindet nun das Centrosoma mit dem Mittelpunkt des Kerns und bezeichnet diese Linie als die organische Axe der Zelle. Eine andere Zellaxe hat Flemming einmal unterschieden; er fand, dass in den meisten ruhenden Zellen zwei, meist nahe neben einander liegende Centrosomen vorhanden

¹⁾ Hinsichtlich der seltenen Fälle, in welchen man die Centrosomen nicht an der freien Seite, sondern an der basalen oder anderswo gefunden hat, vgl. man die ausgezeichnete Arbeit von K. W. Zimmermann, Beiträge zur Kenntniss einiger Drüsen und Epithelien. Arch. f. mikr. Anat., Bd. LII, 1898.

sind, dass sich also das ursprünglich einfache Centrosoma schon sehr frühzeitig theilt; er verband nun die beiden Centrosomen durch eine gerade Linie, verlängerte diese nach beiden Seiten und nannte diese Linie die Axe der Zelle; sie konnte jede beliebige Lage in der Zelle einnehmen.

Alle diese Bestrebungen, eine bestimmte Axe durch die Zellen zu legen, sind aus dem mehr oder weniger klar empfundenen Bedürfnisse entsprungen, die für die Organismen höherer Ordnung für die Personen und Stöcke, geltenden Gesetze auch auf die Individuen erster Ordnung, die Zellen, anzuwenden. Indessen ist man, wie mir scheint, bei der Bestimmung der Axenverhältnisse der Zellen nicht ganz glücklich gewesen; den Grund davon glaube ich darin suchen zu müssen, dass man von den allgemein giltigen Principien der Promorphologie oder Grundformenlehre der Organismen abgegangen ist. Bei der Bestimmung der Axenverhältnisse der höheren Organismen richtet man sich nach der Gesamtorganisation des Körpers, nicht nach dem Bau und der Lage einzelner seiner Organe. Man verbindet, wenn man eine Axe ziehen will, nicht, wie dies Heidenhain bei der Bestimmung seiner Zellaxe thut, die Mittelpunkte zweier verschiedener Organe mit einander und auch nicht, wie es Flemming macht, zwei gleichwerthige Organe, sondern man verbindet zwei Regionen des Körpers mit einander. Die Hauptaxe des Menschen zieht man vom Scheitel zum Steiss, nicht vom Hirn zu der Leber oder vom Mund zum After, und von den beiden Nebenaxen verbindet die eine, die Dorsoventralaxe, die Rückenseite mit der Bauchseite, und die andere, die Quer- oder Transversalaxe, die rechte und die linke Körperseite. Wir verbinden also immer zwei Regionen, nie zwei Organe mit einander. — Beim Menschen stehen die drei Axen senkrecht aufeinander, zwei davon, die Hauptaxe und die Dorsoventralaxe, sind ungleichpolig oder heteropol, die dritte, die Queraxe, ist gleichpolig oder homopol. In ähnlicher Weise suche ich auch die Axenverhältnisse der Zelle zu bestimmen, indem ich zwei Regionen derselben mit einander verbinde. Die Hauptaxe ziehe ich von der freien zur basalen Seite; sie ist, da diese beiden Seiten stets typisch von einander verschieden sind, ungleichpolig; die beiden Nebenaxen ziehe ich senkrecht auf die Hauptaxe. Gewisse Differenzirungsvorgänge sprechen dafür, dass sie stets gleichpolig sind; ihre Richtung ist gewöhnlich erst dann mit Sicherheit anzugeben, wenn die

Zellen längs derselben eine Differenzirung erfahren haben. — Die Länge der Axen kann eine sehr verschiedene sein; die Hauptaxe kann die Nebenaxen an Länge mehr oder weniger übertreffen, wie z. B. in einer Cylinderzelle, oder sie kann weit hinter ihnen zurückbleiben, wie z. B. in einer Plattenzelle.

Nun hat schon vor längerer Zeit van Beneden, der unsere Kenntnisse vom Bau der Zelle in so hervorragender Weise gefördert hat, auf Grund seiner Untersuchungen an *Ascaris megalocephala*, dem Spulwurm des Pferdes, die Vermuthung ausgesprochen, dass jede Zelle des Körpers ein bilateral-symmetrischer Organismus sei, ein Organismus also, der durch eine Ebene in zwei symmetrische Hälften zerlegt werden könne. Diese Vermuthung hat, namentlich durch die entwicklungsmechanischen Arbeiten der neuesten Zeit, einen hohen Grad von Wahrscheinlichkeit gewonnen. Für sie spricht schon die allgemein bekannte Thatsache, dass eine Zelle unter normalen Verhältnissen stets in zwei Stücke zerfällt, dass sie sich nicht nach Belieben in zwei, drei oder mehr Zellen theilen kann. Unter pathologischen Verhältnissen — namentlich in rasch wachsenden Geschwülsten, — wenn die bilaterale Symmetrie der Zellen gestört ist, kann allerdings eine Theilung in mehr als zwei Stücke erfolgen, es können dann sogenannte pluripolare Theilungsfiguren auftreten.

So hätten wir also die Zelle als einen polar-differenzirten, bilateral-symmetrischen Organismus zu betrachten, als einen Organismus, durch welchen wir eine heteropole Hauptaxe und zwei senkrecht darauf und aufeinanderstehende homopole Nebenaxen ziehen können.

Wir können uns also nebenstehendes Schema einer Zelle entwerfen.

Schems der Zelle.

In Beziehung auf dieses allgemeine Verhalten kommen alle Zellen mit einander überein; im Einzelnen unterscheiden sie sich aber nicht unbeträchtlich von einander. Die Entwicklung der Gewebe lehrt, dass dieses Axenverhältniss der Zellen ein durchaus feststehendes und bestimmtes ist und dass die Differenzirungsvorgänge, welche an denselben ablaufen, stets strenge an dasselbe gebunden sind. Wenn sich z. B. aus einer Epithelzelle eine Muskelzelle entwickelt, so treten die Muskelfibrillen zunächst stets nur an der basalen Seite derselben

in die Erscheinung und gleichzeitig streckt sich die Zelle in der Richtung einer der beiden Nebenaxen in die Länge. Bildet sich eine Epithelzelle zu einer Nervenzelle um, so treibt sie an ihrem basalen Pol einen Axencylinderfortsatz hervor, während an den Seiten die Wurzelfortsätze entstehen. Und so liesse sich für jedes Gewebe die Abhängigkeit der Differenzirung von dem feststehenden Axenverhältniss der Zellen darthun.

Indessen will ich auf einen Augenblick diesen Gegenstand verlassen, um Ihre Aufmerksamkeit auf einige höchst interessante Ergebnisse der entwicklungsmechanischen Forschung der neueren Zeit zu lenken, Ergebnisse, welche auf den ersten Blick kaum irgend etwas mit dem Gesagten zu thun zu haben scheinen, welche aber doch, wie wir sehen werden, damit auf's Innigste verknüpft sind. Es ist Ihnen wohl Allen bekannt, welch' grosses und berechtigtes Aufsehen vor einiger Zeit die Mittheilung Roux's,¹⁾ des Führers der Entwicklungsmechaniker, machte, dass sich aus jeder der beiden ersten Furchungskugeln des Frosches nur ein halber Embryo entwickle, dass sich, wie Roux sich ausdrückte, ein Hemiembryo dexter bilde, wenn man die linke, ein Hemiembryo sinister, wenn man die rechte Furchungskugel zerstöre. Er hat seine Experimente auch auf spätere Furchungsstadien ausgedehnt und aus seinen Versuchsergebnissen den Schluss gezogen, dass jede Furchungskugel eine ganz bestimmte Bedeutung für den Aufbau des Embryo besitze. Nun gelingt es beim Frosche leider

¹⁾ W. Roux, Ueber die Zeit der Bestimmung der Hauptrichtungen des Froschembryo. Leipzig, Engelmann, Juni 1883. (Gesammelte Abhandl. II. Bd. 1895, p. 95.)

Derselbe, Beiträge zur Entwicklungsmechanik des Embryo. Nr. III. Ueber die Bestimmung der Hauptrichtungen des Froschembryo im Ei und über die erste Theilung des Froscheies. Breslauer ärztl. Zeitschr. 1885. (Ges. Abh. II. p. 277.)

Derselbe, Beitr. z. Entwicklungsmech. Nr. V. Ueber die künstliche Hervorbringung „halber“ Embryonen durch Zerstörung einer der beiden ersten Furchungszellen, sowie über die Nachentwicklung (Postgeneration) der fehlenden Körperhälfte. Virchow's Archiv Bd. 114. 1888. (Ges. Abh. II. p. 419).

Derselbe, Ueber das entwicklungsmechanische Vermögen jeder der beiden ersten Furchungszellen des Eies. Verh. d. anat. Gesellsch. in Wien 1892. (Ges. Abh. II. p. 766.)

nicht, die beiden ersten Furchungskugeln vollständig von einander zu trennen; man kann die eine oder die andere Furchungskugel durch eine glühende Nadel oder in anderer Weise abtöden, aber sie bleibt stets als eine tote oder doch nicht normal weiter entwicklungsfähige Masse neben der intacten Furchungskugel liegen. Für besonders skeptische Leute mochten daher noch immer gewisse Bedenken gegen die Deutung der Versuchsergebnisse bestehen. Diese Bedenken schienen an Berechtigung zu gewinnen, als Oscar Schultze¹⁾ im Jahre 1894 fand, dass es bei einer bestimmten Versuchsanordnung gelingt, aus jeder der beiden ersten Furchungskugeln ganze Larven zur Entwicklung zu bringen; bei seinen Versuchen erhielt er in ungefähr 50 Procent der Fälle Doppelbildungen der mannigfachsten Art. Entweder bildeten sich Larven mit zwei wohlentwickelten, ganz von einander getrennten Köpfen, oder solche mit zwei Schwänzen, oder endlich es entstanden zwei vollständige Larven, die nur am Bauche mit einander verbunden waren. Schultze erzielte diese merkwürdigen Resultate mit einer, wie er sagt, „erstaunlichen Regelmässigkeit“, wenn er die in Zwangslage versetzten Eier, sobald das Zweizellenstadium eingetreten war, um 180° drehte. Während also unter normalen Entwicklungsbedingungen jede der beiden ersten Furchungskugeln nur eine Hälfte eines Embryo liefert, bildet unter diesen abnormen Bedingungen jede derselben fast ein ganzes Individuum aus²⁾.

¹⁾ O. Schultze, Ueber die Bedeutung der Schwerkraft für die organische Gestaltung, sowie über die mit Hilfe der Schwerkraft mögliche künstliche Erzeugung von Doppelbildungen. Verb. d. phys.-med. Ges. in Würzburg. N. F. Bd. XXVIII, 1894.

Derselbe, Die künstliche Erzeugung von Doppelbildungen bei Froschlarven mit Hilfe abnormer Gravitationswirkung. Arch. f. Entwicklungsmechanik. Bd. I, 1895.

Vgl. damit auch desselben Autors soeben erschienene Abhandlung: Zur Frage von der Entwicklung der Doppelbildungen (Centralbl. f. Pathol. u. path. Anat. Bd. X, Nr. 10. 1899.)

²⁾ Interessante Versuche am Froschei hat auch Morgan angestellt. Er ist zu dem Schlusse gekommen, „that the position in which the egg is placed after the operation is an important factor in determining whether a half-embryo or a whole-embryo of half size will develop from one of the first two blastomeres.“ (T. H. Morgan, Half-Embryos and Whole-Embryos from one of the first two Blastomeres of the Frog's Egg. Anat. Anz. X. 1895, Nr. 19.) Herlitzka ist es gelungen, bei Triton cristatus durch Umschnürung mit einem Seidenfaden die beiden ersten Furchungskugeln von einander zu trennen

Ganz ähnlich waren die Ergebnisse, welche Driesch¹⁾ und Andere bei ihren Experimenten an Echinodermeneiern erzielten. Auch aus einem Seeigelei entwickelt sich unter normalen Verhältnissen — ähnlich, wie bei fast allen Thieren — stets nur eine einzige Larve; trennt man aber im Zweizellenstadium die beiden Furchungskugeln von einander, so bringt jede derselben eine ganze Larve zur Ausbildung; die Larven sind dann nur kleiner als gewöhnliche Larven, besitzen aber im Uebrigen dieselbe Organisation. Ja man kann auch noch in späteren Stadien die Furchungskugeln von einander trennen und gesondert zur Entwicklung bringen und erzielt dann aus jeder derselben ganze, nur entsprechend kleine Larven. — Aehnliche Resultate hat man bei Experimenten mit den Eiern des Amphioxus²⁾, der Ascidien³⁾ und einiger Medusen⁴⁾ erhalten.

Während nun aber die Eier der genannten Thiere insoferne mit einander übereinstimmen, als aus jeder der beiden ersten Furchungskugeln ein ganzer Embryo, aus einem Ei also zwei Individuen entstehen können, unterscheiden sie sich doch wieder dadurch von einander, dass bei den einen von ihnen, wie vor Allem beim Froschei, diese Entwicklung zu ganzen Individuen nur unter ganz bestimmten Bedingungen erfolgt, während es bei den anderen, wie bei den Echinodermen, gar keiner besonderen Versuchsanordnung bedarf, um dieses Resultat zu erzielen. Nicht mit

und aus jeder derselben einen ganzen Embryo zur Entwicklung zu bringen. (A. Herlitzka, Contributo allo studio della capacita evolutiva dei due primi blastomeri nell' uovo di tritone. A. f. E. M. Bd. II. Ders., Sullo sviluppo di embrioni completi da blastomeri isolati di uova di tritone. A. f. E. M. Bd. IV. 1897).

¹⁾ Driesch, Entwicklungsmechanische Studien I. Der Werth der beiden ersten Furchungszellen in der Echinodermenentwicklung. Experimentelle Erzeugung von Theil- und Doppelbildungen. Z. f. w. Z. 53. Bd., 1892.

Ders., Die Verminderung des Furchungsmaterials und ihre Folgen. Z. f. w. Z. 55. Bd. 1893.

²⁾ E. B. Wilson, Amphioxus and the Mosaic Theory of Development. Journ. of Morph. Vol. VIII.

³⁾ Driesch, Von der Entwicklung einzelner Ascidienblastomeren. A. f. E. M. I. Bd.

⁴⁾ R. Zoja, Sullo sviluppo dei blastomeri isolati dalle uova di alcune Meduse. A. f. E. M. Bd. I u. II.

Unrecht hat daher Driesch¹⁾ das Froschei als ein Ei mit facultativer, die Eier der Echinodermen dagegen als solche mit obligatorischer Regulationsfähigkeit bezeichnet.

Ganz anders verhalten sich die Eier der Rippenquallen oder Ctenophoren. Bekanntlich zeichnen sich die Rippenquallen durch eigenthümliche ectodermale Bildungen, die sogenannten Rippen, aus, welche, acht an der Zahl, in der Richtung vom Sinnespol gegen den Mundpol über die Körperoberfläche ziehen. Nachdem schon Chun, Driesch u. A. an den sich entwickelnden Ctenophoreneiern interessante Versuche angestellt hatten, ist es A. Fischel²⁾ gelungen, durch eine sinnreiche Modification der Methode zu neuen, höchst merkwürdigen Ergebnissen zu gelangen. Es ist ihm gelungen, die einzelnen Furchungskugeln innerhalb der Eihülle von einander zu trennen, und ihr weiteres Schicksal mit aller nur wünschenswerthen Sicherheit zu verfolgen. Wenn er nun, nachdem sich das Ei in zwei Zellen getheilt hatte, die beiden Zellen von einander trennte, so entwickelte sich aus jeder derselben ein scheinbar ganzer, wenigstens nach aussen hin vollkommen abgeschlossener Embryo, der sich indessen bei genauerer Untersuchung als ein halber Embryo oder eine halbe Larve herausstellte. Namentlich war es auffallend, dass jede Larve nur die halbe Zahl von Rippen, also statt acht, nur vier Rippen enthielt.

Aber auch die anderen Organe waren nur in der halben Zahl vorhanden. Trennte er im Vierzellenstadium die Furchungskugeln in drei Gruppen, deren eine aus zwei, deren beide anderen aus je einer Furchungskugel bestanden, so entwickelten sich drei Larven, von denen die eine vier, die beiden anderen nur je zwei Rippen besaßen. Fischel hat dann die Experimente in der mannigfachsten Art modificirt und dabei gefunden, dass sich stets Theillarven entwickelten und dass die Gesamtzahl der Rippen aller Larven, die aus einem Ei hervorgingen, stets acht betrug. Nie

¹⁾ Driesch, Betrachtungen über die Organisation des Eies und ihre Genese. Arch. f. Entwicklungsmechanik. Bd. IV, 1897.

²⁾ A. Fischel, Experimentelle Untersuchungen am Ctenophorenei. I. Von der Entwicklung isolirter Eitheile. Arch. f. E. M. VI. Bd. 1897, und Ders. Fortsetzung. II. Von der künstlichen Erzeugung (halber) Doppel- und Missbildungen. III. Ueber Regulationen der Entwicklung. IV. Ueber den Entwicklungsgang und die Organisationsstufe des Ctenophoreneies. A. f. E. M. VII. Bd. 1898. Dasselbst die einschlägige Literatur.

gelang es, aus einer einzigen Furchungskugel eine ganze Larve, eine solche mit acht Rippen und der Vollzahl aller Organe, zur Entwicklung zu bringen. — Er ist dann noch weiter gegangen und hat die einzelnen Furchungskugeln nicht von einander getrennt, sondern nur in abnorme Stellungen zu einander gebracht. Es hat sich dabei herausgestellt, dass solche Stellungsänderungen der Furchungskugeln auch immer Stellungsänderungen der Rippen und auch der anderen Organe des Körpers zur Folge hatten. So konnte er nach Belieben Missbildungen der mannigfachsten Art erzielen, ja er war im Stande, diejenigen Missbildungen zur Ausbildung zu bringen, die er gerade haben wollte. Ich kann hier auf das Detail dieser, auch in pathologisch-anatomischer Beziehung ungemein wichtigen Versuchsergebnisse nicht näher eingehen, sondern will mich mit dem Gesagten begnügen.

Aus den angeführten Thatsachen ist ersichtlich, dass das Ei der Ctenophoren auf experimentelle Eingriffe in ganz anderer Weise antwortet, als das Ei der Echinodermen oder der Amphibien. Während die beiden ersten Furchungskugeln der Echinodermen, wenn sie von einander getrennt werden, stets zwei ganze Individuen entstehen lassen und dies bei den ersten Furchungskugeln der Amphibien wenigstens bei entsprechender Versuchsanordnung möglich ist, bilden die beiden ersten Furchungskugeln der Ctenophoren nie und unter keinen Umständen ganze, sondern immer nur halbe Individuen aus. —

Einen dritten, auf den ersten Blick noch merkwürdigeren Fall führen uns die Schnecken oder Gastropoden vor Augen. Sie alle wissen, dass der Schneckenkörper eine auffallende Störung der bilateralen Symmetrie, eine eigenthümliche spiralige Drehung aufweist. Haeckel¹⁾ hat die Grundform des Schneckenkörpers als Dysdipleurie oder Heteropleurie bezeichnet und schon C. E. v. Baer,²⁾ der den Typus der Mollusken als den „massigen“ bezeichnete, hat hervorgehoben, dass bei den Schnecken „keine gerade Axe nachzuweisen sei, um welche sich die Organisation vertheile“, dass diese „vielmehr durch sehr mannigfache Curven

¹⁾ E. Haeckel, Generelle Morphologie der Organismen. Bd. I. 1866 p. 524 u. ff.

²⁾ C. E. v. Baer, Ueber Entwicklungsgeschichte der Thiere. Beobachtung und Reflexion. I. Theil, 1828. p. 211 u. ff.

bestimmt werde“. — Nun habe ich vor zwanzig Jahren gezeigt, dass bei der Tellerschnecke schon die beiden ersten Furchungskugeln nicht mehr die gleiche genetische Bedeutung besitzen¹⁾. Es war dies der erste Fall, in welchem die Furchung von ihrem ersten Anfang an bis zur vollständigen Sonderung der Keimblätter Zelle für Zelle verfolgt worden war. Seither ist dies in vielen anderen Fällen gelungen, und die ausgezeichneten Arbeiten Blochmann's²⁾, Patten's³⁾, Conklin's⁴⁾, Kofoid's⁵⁾ und Anderer haben uns einen Einblick in die erste Entwicklung der Gastropoden verschafft, wie wir ihn in ähnlicher Vollständigkeit kaum von einer zweiten Thierklasse besitzen. Die Furchung der Schnecken ist, um mit Conklin zu reden, eine determinirte; bestimmte Furchungskugeln geben bestimmten Organen und Geweben des Embryo oder des fertigen Thieres den Ursprung. Von den beiden ersten Furchungskugeln lässt die eine nur ectodermale und entodermale, die andere ausser solchen auch mesodermale Organe entstehen. Die beiden ersten Furchungskugeln sind also genetisch ungleichwerthig⁶⁾.

¹⁾ Carl Rabl, Ueber die Entwicklung der Tellerschnecke. Morph. Jahrb. Bd. V. 1879. In dem auf S. 571—573 gegebenen Rückblick auf die Furchung heisst es: „... wenn wir schliesslich noch das Zweizellenstadium in's Auge fassen, so sehen wir, dass selbst schon zu dieser frühen Zeit die Zellen nicht mehr einerlei Bedeutung besitzen. Denn es enthält jetzt nur mehr die eine der beiden Zellen, ähnlich wie der ungefurchte Keim, Partikelchen aller drei Keimblätter, die andere dagegen blos mehr Ectoderm- und Entoderm-Partikelchen.“

²⁾ Friedrich Blochmann, Beiträge zur Kenntniss der Entwicklung der Gastropoden. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XXXVIII.

³⁾ William Patten, The embryology of Patella. Arbeiten d. zool. Inst. zu Wien. Bd. VI. 1885.

⁴⁾ Edwin Grant Conklin, The embryology of Crepidula. A Contribution to the Cell Lineage and Early Development of some Marine Gasteropods. Journ. of Morphology. Vol. XIII. 1897.

⁵⁾ C. A. Kofoid, On the early Development of Limax. Bulletin of the Museum of comparative Zoology at Harward College. Vol. XXVII. Nr. 2. 1895. Ich citire nur die Hauptarbeiten von Conklin und Kofoid, nicht auch die vorläufigen Mittheilungen.

⁶⁾ Conklin meint, dass ein kleiner Theil des Mesoderms („the scattered mesoblast cells“) später unabhängig von den beiden Urzellen des Mesoderms entstehe, ohne aber etwas Sicheres darüber angeben zu können (l. c. p. 149 u. ff.).

Nun hat Crampton¹⁾ auf Anregung Wilson's Versuche an den Eiern eines Gastropoden, *Ilyanassa*, angestellt, deren Resultate, so interessant sie an sich sind, doch im Wesentlichen nur eine Bestätigung der Beobachtungen über die normale, ungestörte Entwicklung gebracht haben. Er hat gezeigt, dass, wenn man die beiden ersten Furchungskugeln von einander trennt, aus denselben zwei ungleichwerthige Keime entstehen; der eine derselben besteht bloß aus ectodermalen und entodermalen Elementen, der andere bringt auch mesodermale zur Ausbildung. Ja, es gelang ihm, zu zeigen, dass man nur einen bestimmten Theil der noch nicht gefurchten Eizelle wegzuschneiden braucht, um die Bildung des Mesoderms zu verhindern. — Es ist, wenigstens vorderhand, so lange unsere Kenntnisse noch so mangelhaft sind, wie heute, ganz gleichgültig, ob wir sagen, der betreffende Theil des Eies enthalte das Material zur Bildung des Mesoderms, oder aber, ob wir es für richtiger halten, mit Crampton zu sagen, es sitze in dem betreffenden Theil des Eies nur der „Stimulus“ oder die Fähigkeit oder das Vermögen zur Mesodermbildung²⁾. —

¹⁾ H. E. Crampton, Experimental Studies on Gasteropod Development. Arch. f. Entwicklungs-Mechanik. Bd. III. 1896. Die Experimente wurden zunächst an *Ilyanassa* angestellt, später, mit dem gleichen Erfolg, an *Urosalpinx* und *Anachis*. Das Hauptergebniss fasst Crampton in folgende Worte zusammen: „Isolated blastomeres developing under normal conditions, exhibit as a rule a typical partial development: that is, each develops as if the missing portions of the embryo were present. No regeneration of the missing part takes place; and therefore a whole embryo of small size is never developed from a part of the original ovum.“

²⁾ Die Frage, in welcher Richtung bei den Gastropoden die erste Furche einschneide, halte ich noch für offen. Conklin sagt darüber in Beziehung auf *Crepidula* u. A.: „The first cleavage is transverse to the long axis of the embryo, exactly as it is in the case of *Teredo*, *Nereis*, and *Umbrella*, and divides the ovum into an anterior and a posterior half; the second cleavage coincides with the anterior-posterior axis of the future embryo, and divides the ovum into right and left moieties. The four macromeres formed by the first two cleavages are nearly equal in size, and each contains the elements of both ectoblast and entoblast, and the left posterior macromere contains, in addition, most of the future mesoblast“ (l. c. p. 26). Nach meinen eigenen Untersuchungen an *Planorbis* würde die erste Furchungsebene eine schiefe Lage haben. Die Frage ist nicht so leicht zu entscheiden, als es vielleicht auf den ersten Blick scheinen könnte. Die Furchungskugeln führen während der Bildung der einzelnen „Zellquartette“ eigenthümliche Rotationen aus, die

Es ist durchaus nicht unwahrscheinlich, dass mit diesen drei Fällen, deren erster durch die Medusen, Echinodermen, Ascidien, den Amphioxus und die Amphibien, deren zweiter durch die Ctenophoren und deren dritter durch die Gastropoden repräsentiert wird, noch keineswegs alle Möglichkeiten erschöpft sind. Es ist vielmehr durchaus denkbar, dass bei anderen Formen mit determinirter Furchung, etwa bei den Anneliden, Lamellibranchiaten, Bryozoen u. A., die Trennung der beiden ersten Furchungskugeln noch andere Ergebnisse liefern werde.¹⁾ Indessen haben wir uns vorderhand mit den thatsächlich beobachteten und bis jetzt sicher gestellten Erscheinungen zu beschäftigen. Wir haben uns vor

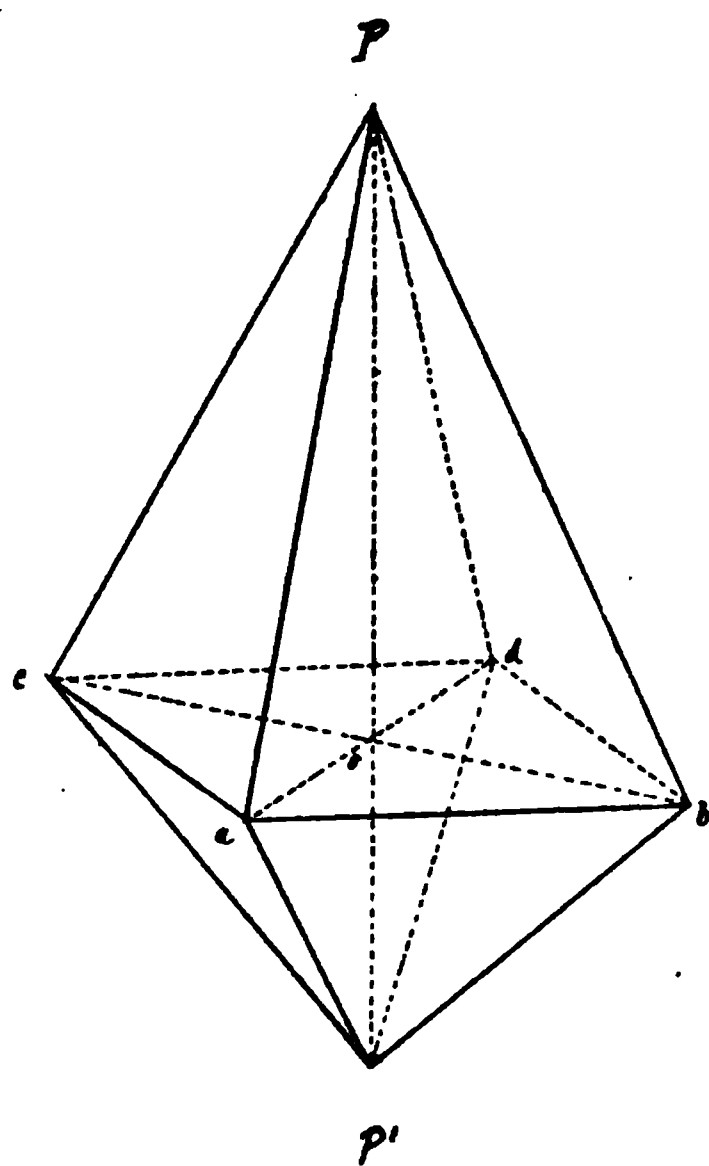


Abb. A.

Allem zu fragen, ob und wie sich diese Erscheinungen in den Kreis unserer früheren Betrachtungen über den Bau der Zelle einordnen lassen und ob wir ausser den früher erwähnten Grundeigenschaften einer jeden Zelle, der Polarität und der bilateralen Symmetrie, für die Eizelle noch andere, nicht in den Rahmen derselben hineinpassende Eigenthümlichkeiten annehmen müssen, um die Verschiedenheit der Versuchsergebnisse verstehen zu können.

Ich will, um dieser Frage näher treten zu können, die früher besprochenen Axenverhältnisse der Zelle an einer stereometrischen Grundform erläutern. Denken wir

abwechselnd nach rechts und nach links gerichtet sind, und wohl nicht immer die gleiche Excursionsweite haben. Dadurch wird die Bestimmung der Lage der ersten Furchungsebene sehr erschwert; denn es ist durchaus nicht ausgemacht, dass die vier Makromeren immer in ihrer ursprünglichen Lage verharren, vielmehr können sich die Rotationen, wenn auch wahrscheinlich in geringerem Grade, als an den Mikromeren, auch an ihnen bemerkbar machen. Auf diese Frage näher einzugehen, ist hier nicht der Ort, aber ich hoffe, darauf bei Gelegenheit wieder zurückzukommen.

¹⁾ Vgl. über determinirte und nicht determinirte Furchung Conklin, l. c. p. 190—192.

uns zwei vierseitige Pyramiden von gleicher Basis, aber ungleicher Höhe mit ihren basalen Endflächen auf einander gesetzt; die Basis der beiden Pyramiden soll ein Rhombus sein (s. Abb. A). An einer solchen Doppelpyramide haben wir eine ungleichpolige oder bipolare Hauptaxe zu unterscheiden, welche die Spitzen der beiden halben Pyramiden mit einander verbindet, und zwei gleichpolige, aber ungleich lange Nebenaxen, welche auf einander und auf der Hauptaxe senkrecht stehen (s. Abb. C). Eine solche Form kann durch eine Ebene leicht

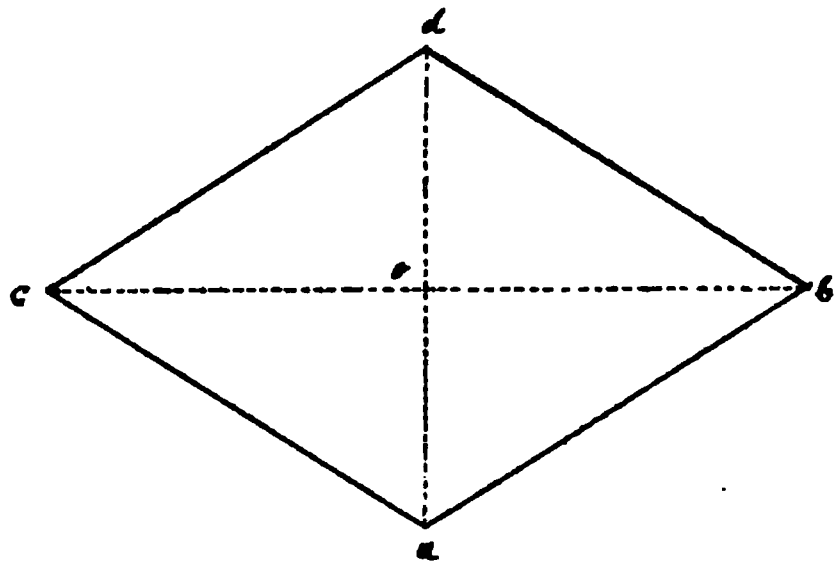


Abb. B.

in zwei symmetrische Hälften zerlegt werden; sie ist bilateral-symmetrisch. In neuerer Zeit gebraucht man für diese Art von Symmetrie häufig auch den Ausdruck „Bisymmetrie“.

Nun kann eine Zelle, auf welche diese Grundform passt, leicht, ohne dass ihre innere Organisation eine wesentliche Aenderung zu erfahren braucht, in eine etwas andere Form übergeführt werden. Denken wir uns z. B., es würde die kürzere der beiden Nebenaxen so lange wachsen, bis sie die Länge der anderen Nebenaxe erreicht. Wir würden dann eine Form bekommen, welche aus zwei halben Pyramiden mit quadratischer Basis bestände (s. Abb. C). Auch an ihr würden wir eine ungleichpolige Hauptaxe und zwei gleichpolige senkrecht auf einander und auf der Hauptaxe stehende Nebenaxen unterscheiden können; der Unterschied gegen früher würde nur in der relativen Länge der Nebenaxen bestehen. Auch in eine solche Form würden wir die Organisation der Zelle ohne Zwang eintragen können.

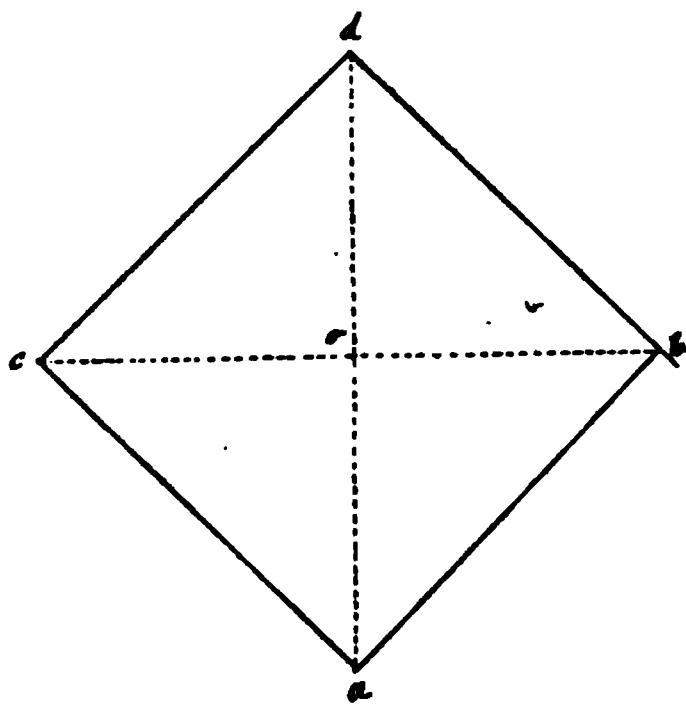


Abb. C.

Denken wir uns nun, die Eier der meisten Thiere, vor Allem die Eier aller sogenannten Bilaterien würden nach diesem zweiten Typus gebaut sein. Durch die erste Furchungsebene würden sie in eine

rechte und linke Hälfte zerlegt werden, aus jeder Hälfte würde sich ein halber Embryo entwickeln und die beiden halben Embryonen würden sich zu einem ganzen zusammensetzen. — In den einfachsten Fällen, in welchen nur wenig Mesodermmaterial in der Eizelle enthalten ist oder in welchen die Fähigkeit oder das Vermögen oder der „Stimulus“ zur Mesodermbildung auf einen engbegrenzten Bezirk der Eizelle beschränkt ist, würde das Mesodermmaterial oder die Fähigkeit, Mesoderm zu bilden, in der Umgebung des Hinterendes der sagittalen Nebenaxe der unteren Pyramide localisirt sein.

Nehmen wir nun aber an, die untere Pyramide wäre gegen die obere um 90° nach rechts oder nach links gedreht; die ganze Form wäre also um die Hauptaxe torquirt. Dadurch würde das Mesodermmaterial oder die Fähigkeit, Mesoderm zu bilden, ganz in die rechte, bzw. linke Hälfte fallen und nach dem Durchschneiden der ersten Furche würde entweder die rechte oder die linke Furchungskugel das gesammte Mesodermmaterial oder die ganze Fähigkeit, Mesoderm zu bilden, enthalten.

Dass nun in der That das Ei der Gastropoden eine solche spiralige Drehung aufweist, kann nach den über die Befruchtung und Furchung der Schneckeneier vorliegenden Untersuchungen nicht in Zweifel gezogen werden. Schon die von Conklin erwähnte Thatsache, dass die Kerne der beiden ersten Furchungskugeln in eigenthümlicher Weise gegen einander verschoben sind, muss in diesem Sinne gedeutet werden. Ganz besonders aber sprechen die Beobachtungen über das Verhalten der Polstrahlen in befruchteten, ungefurchten Eiern zu Gunsten unserer Annahme. In einer ausgezeichneten, jetzt fast vergessenen Arbeit über die Reifung, Befruchtung und Furchung des Eies von *Limax campestris* hat Mark¹⁾ gezeigt, dass die Polstrahlen während und nach der Austreibung der Richtungskörperchen in rechtsläufigen Spiralen angeordnet sind; nun ist *Limax* selbst eine rechtsgewundene Schnecke und die erwähnte Struktureigenthümlichkeit des Eies bringt also den spiraligen Typus des fertigen Thieres ganz rein und unverkennbar zum Ausdruck. Ja, noch mehr! Wie aus den

¹⁾ E. L. Mark, Maturation, Fecundation and Segmentation of *Limax campestris*. Bulletin of the Museum of comparative Zoology at Harvard University. Vol. VI. Nr. 12. Cambridge 1881.

Untersuchungen von Kostanecki und Siedlecki¹⁾ über das Verhältniss der Centrosomen zum Protoplasma hervorgeht, sind bei *Physa fontinalis*, einer mit *Limax* nahe verwandten, aber links-gewundenen Schnecke, die Polstrahlen nicht blos gleichfalls spiralig gedreht, sondern sie sind, dem linksläufigen Typus von *Physa* entsprechend, nach links gewunden. Sie sehen in der Figur a eine Copie eines Eies von *Limax* nach Mark und in

Fig. a

Fig. b



der Figur b eine solche eines Eies von *Physa* nach Kostanecki und Siedlecki und darunter die einander entgegengesetzten Spiralen, welche die Polstrahlen beschreiben.

Die Struktureigenthümlichkeit des Eies beherrscht nun die ganze Entwicklung; daher sehen wir, dass bei den rechtsgewundenen Schnecken die merkwürdigen Rotationen, welche die Furchungskugeln in den aufeinander folgenden Stadien ausführen, denen gerade entgegengesetzt sind, welche man an den Furchungskugeln

¹⁾ K. Kostanecki und M. Siedlecki, Ueber das Verhältniss der Centrosomen zum Protoplasma. Arch. f. mikr. Anat. Bd. 48. 1896.

linksgewundener Schnecken beobachtet. Es geht dies schon aus meinen Untersuchungen über die Furchung von Planorbis und anderer Gastropoden hervor und hat obendrein in neuester Zeit durch eine Arbeit Crampton's¹⁾ volle Bestätigung gefunden. — Der spiralige Typus der Gastropoden ist also auch in ihren Eizellen zum Ausdrucke gebracht und eben darin besteht auch die Eigenart derselben und ihre Verschiedenheit von den Eizellen aller anderen Thiere. —

Dass wir zur Erklärung der Ergebnisse der experimentellen Untersuchungen am Ctenophorenei mit der Annahme ausreichen, dass die Eier der Ctenophoren bilateral-symmetrisch und polar-differenzirt sind, hat schon Fischel²⁾ hervorgehoben. Ihre Eier sind aber nicht, wie die der Schnecken, um die Hauptaxe gedreht, und sie unterscheiden sich wohl auch von denen aller anderen Bilaterien durch gewisse Eigenthümlichkeiten ihres Baues. Vielleicht dürfen wir sie auf jene Grundform zurückführen, bei welcher die beiden halben Pyramiden eine rhombische Grundfläche haben. Diese Grundform entspricht in der That der Grundform des entwickelten Ctenophorenkörpers und wir würden auf diese Weise zu dem Schlusse kommen, dass, geradeso wie bei den Schnecken, auch bei den Ctenophoren die Grundform des fertigen Körpers die Grundform des Eies beherrscht, dass also, mit anderen Worten, die Organisation des Ctenophorenkörpers in der Organisation einer jeden seiner Zellen, also auch schon in der Organisation der ungefurchten Eizelle, zum Ausdrucke kommt. —

Wie steht es nun aber mit der Erklärung der merkwürdigen Thatsache, dass bei den Amphibien, dem Amphioxus, den Ascidien und den Echinodermen jede der beiden ersten Furchungskugeln unter abnormen Entwicklungsbedingungen oder, wenn sie künstlich von einander getrennt werden, einen ganzen Embryo oder eine ganze Larve zu liefern vermag? Wir stehen hier ohne Zweifel einem der schwierigsten, ja vielleicht geradezu dem schwierigsten Problem gegenüber, welches die Experimente der Entwicklungsmechaniker bis heute zu Tage gefördert haben. Es scheint fast,

¹⁾ H. E. Crampton, Reversal of Cleavage in a Sinistral Gasteropod. Ann. New-York Acad. Sciences. Vol. VIII; p. 167—169. 1895. Diese Arbeit kenne ich nur aus den citirten Arbeiten Conklin's und Kofoid's.

²⁾ l. c.

als ob zur Zeit eine befriedigende Antwort auf diese Frage noch nicht gefunden werden könne. Ich will indessen versuchen, einige Thatsachen anzuführen, die uns vielleicht den Schlüssel zu einem Verständnisse liefern können.

Wenn wir eine Gastrula oder auch eine Blastula eines Frosches mit einer Gastrula oder Blastula einer Tellerschnecke vergleichen, so fällt uns bei aller principiellen Uebereinstimmung zwischen beiden doch ein sehr merkwürdiger Unterschied in die Augen. Dieser Unterschied betrifft die Zellenzahl der einander correspondirenden Keimformen. Die Gastrula eines Frosches besteht aus mindestens hundertmal mehr Zellen, als die Gastrula einer Schnecke. Aber auch schon im Stadium der Blastula sind die Unterschiede in der Zellenzahl ganz ausserordentlich grosse. Und wenn auch die Gastrula oder Blastula eines Amphioxus oder eines Seeigels viel weniger zellenreich sind, als die correspondirenden Keimformen eines Frosches, so sind sie doch viel zellenreicher als jene einer Schnecke oder einer Rippenqualle oder irgend einer anderen Form mit determinirter Furchung. Bei einem Seeigel oder einem Frosche wird eine gewisse Stufe der Organisation, ein bestimmter Grad der Differenzirung, sehr viel später erreicht, als bei einem Gastropoden oder einer Ctenophore. — Dieser Unterschied muss doch wohl in der Organisation des Eies selbst begründet sein. Es müssen die Fähigkeiten zur Bildung der verschiedenen Organe oder Organanlagen, oder, wenn man lieber will, das Material zur Bildung derselben in der Eizelle eines Frosches oder eines Echiniden viel gleichmässiger vertheilt oder weiter ausgebreitet, gewissermassen zerstreut sein, als in der Eizelle einer Schnecke oder einer Rippenqualle. Vielleicht repräsentiren hundert oder mehr Zellen einer Froschblastula oder zwanzig bis dreissig Zellen einer Echinidenblastula einen Keimbezirk von ähnlicher Bedeutung, wie eine einzige Zelle einer Gastropoden- oder Ctenophorenblastula. Wenn aber diese Annahme richtig ist, so werden wir nothgedrungen zu dem weiteren Schlusse geführt, dass auch die beiden ersten Furchungskugeln eines Frosches eine viel weitergehende oder, vielleicht besser ausgedrückt, eine weniger limitirte formative Bedeutung besitzen, als die beiden ersten Furchungskugeln einer Schnecke oder einer Rippenqualle. Wir müssen dann annehmen, dass beim Frosch erst im Stadium von hundert oder mehr Zellen, bei einem Seeigel im Stadium von zwanzig bis dreissig Zellen jener Grad von

Sonderung eingetreten ist, den der Keim einer Schnecke oder einer Rippenqualle schon im Zweizellenstadium aufweist. Wenn es unter den Amphibien oder Echiniden Formen gäbe, bei welchen das Mesoderm ähnlich, wie bei zahlreichen wirbellosen Bilaterien, aus zwei Zellen den Ursprung nähme, so würde auch ihren beiden ersten Furchungskugeln eine ganz andere formative Bedeutung zukommen, als dies thatsächlich der Fall ist. Es würde dann sicherlich nicht mehr gelingen, aus jeder derselben einen ganzen Embryo zur Entwicklung zu bringen.

Das ist ein Moment und gewiss ein sehr wichtiges, welches bei der Beurtheilung der Versuchsergebnisse von O. Schultze, Driesch u. A. beachtet werden muss. Dazu kommt dann noch ein zweites, nicht minder wichtiges, ein Moment, das sich auf die morphologische Grundform des Eies bezieht. Ich will dies wieder an einer bestimmten stereometrischen Grundform zu erläutern suchen. Denken wir uns, wie für das Ei der Schnecken, eine Form, die aus zwei ungleich hohen Pyramiden mit quadratischer Grundfläche zusammengesetzt ist; nur soll die untere Pyramide nicht, wie bei der dem Schneckenei zu Grunde gelegten Form, gegen die obere um 90° gedreht sein. Eine solche Form kann ich durch Theilungsebenen, welche die beiden Pole der Hauptaxe mit einander verbinden, so lange in gleichwerthige Stücke zerlegen, als die Hauptaxen der einzelnen Theilstücke parallel zu einander stehen. Dies ist aber nicht möglich, sobald wir es mit einer Form zu thun haben, deren Nebenaxen von ungleicher Länge sind, bei der also die Grundfläche der beiden Pyramiden kein Quadrat, sondern ein Rhombus ist, wie wir dies für das Ctenophorenei angenommen haben. Hier müssen die Theilproducte schon von der zweiten Theilung an ungleichwerthig sein. — Es lässt sich in die für die Amphibien und Echiniden angenommene Grundform ganz leicht die Organisation einer Zelle mit mehr gleichmässig vertheilten Fähigkeiten oder Protoplasmatheilchen eintragen, ohne dass an der jeder Zelle zu Grunde liegenden Polarität und bilateralen Symmetrie etwas geändert zu werden braucht¹⁾.

Ohne behaupten zu wollen, alle Schwierigkeiten beseitigen zu

¹⁾ Ueber die bilaterale Symmetrie des Amphibieneies vgl. den interessanten Vortrag von O. Schultze in den Verh. der anat. Ges. in Tübingen 1899, p. 23—29.

können, glaube ich doch sagen zu dürfen, dass uns von den erörterten Gesichtspunkten aus dieselben nicht mehr so unüberwindlich erscheinen, als dies anfangs der Fall war.

Wie lange die Fähigkeit eines Eies, mehr als einen Embryo zu bilden, dauert, dürfte bei den verschiedenen Thierarten verschieden sein. Vielleicht steht auch sie in Beziehung zu der Zellenzahl des Keimes, der aus der Furchung hervorgeht. Bei so zellenreichen Keimen, wie es z. B. diejenigen der Knochenfische im Allgemeinen sind, dürfte diese Fähigkeit vielleicht länger erhalten bleiben, als bei relativ so zellenarmen, wie es etwa jene der Tritonen sind.

Die angeführten Thatsachen weisen darauf hin, dass schon den ungefurchten Eizellen der verschiedenen Thierarten eine bestimmte Eigenart zukommt. Ein Ei einer Schnecke ist specifisch anders beschaffen, als ein Ei einer Rippenqualle und dieses wieder anders, als ein Ei eines Frosches oder eines Seeigels. Ja, ein Ei eines *Limax* ist anders gebaut, als ein Ei einer *Physa*! Freilich sind wir nur in den seltensten Fällen in der glücklichen Lage, die Structurdifferenzen der Eier nahe verwandter Arten mit solcher Sicherheit zu erkennen, wie in dem zuletzt erwähnten Falle; oft sind wir nicht einmal im Stande, zwischen entfernt stehenden Formen Unterschiede zu finden. Aber was heute nicht möglich ist, kann's morgen werden und das Beispiel von *Limax* und *Physa* zeigt uns, dass wir auf dem rechten Wege sind. Immer und überall hält sich die Eigenart der Eizelle im Rahmen der Polarität und der bilateralen Symmetrie, als der beiden Grundeigenschaften einer jeden Zelle.

So beherrscht denn die Eigenart eines Organismus die Eigenart aller seiner Theile; sie beherrscht die Eigenart seiner Organe, die Eigenart der die Organe aufbauenden Gewebe und die Eigenart der die Gewebe zusammensetzenden Zellen. Sie bleibt während des ganzen Lebens eines Organismus, vom Beginn seiner individuellen Existenz bis zu seinem Untergange erhalten. Sie charakterisirt ihn und seine Theile nicht bloß unter normalen, sondern nicht minder unter pathologischen Verhältnissen¹⁾.

¹⁾ Ein paar Wochen, nachdem dieser Vortrag gehalten war, wurde ich von befreundeter Seite auf einen Vortrag aufmerksam gemacht, der in überaus klarer Weise die Frage der Eigenart vom physiologischen Standpunkt aus behandelt. (Vgl. Ewald Hering, Ueber die specifischen Energieen des Nervensystems. *Lotos*, Jahrb. f. Naturw. 1884, N. F. Bd. V.)

3. Herr Marchand-Marburg.

Ueber die Beziehungen der pathologischen Anatomie zur Entwicklungsgeschichte, besonders der Keimblattlehre.¹⁾

Die Beziehungen der pathologischen Anatomie zur Entwicklungsgeschichte sind so mannigfaltig, dass es sehr gewagt erscheinen könnte, sie hier zum Gegenstand einer kurzen Uebersicht zu machen.

Ich brauche nur an das grosse Gebiet der Missbildungen, der Produkte einer pathologischen Entwicklung der gröberen Formen zu erinnern. Diese sollen indess nicht Gegenstand des heutigen Referates sein.

Es liegt vielmehr in meiner Absicht, die pathologische Gewebs-Entwicklung in ihren Beziehungen zu den normalen Bildungsvorgängen zu betrachten. Selbstverständlich kann es sich auch dabei nicht um ein Eingehen auf Einzelheiten handeln. Nur in kurzen Zügen möchte ich versuchen, den gegenwärtigen Stand einiger Fragen zu skizziren, welche die Pathologen z. Zt. lebhaft beschäftigen, und die, wie mir scheint, zur Entscheidung drängen, ohne dass ich dabei den Anspruch erheben möchte, zu dieser Entscheidung erheblich beitragen zu können.

Ausgehend von dem ersten Grundsatz der Pathologie, dass alle pathologischen Vorgänge Abänderungen normaler Vorgänge sind, sind wir beständig bestrebt, die unendlich mannigfaltigen Gewebsveränderungen des erkrankten Körpers mit dem Normalzustand zu vergleichen, um daraus ein Verständniss der zu Grunde liegenden Störung zu gewinnen. Nicht alle diese führen uns auf einen Vergleich mit der normalen Entwicklung. Eine grosse Reihe pathologischer Gewebsveränderungen, wie die degenerativen oder sogenannten regressiven Processe, bei denen abnorme chemische Vorgänge in den Vordergrund treten, ist hier von vorn herein auszuschliessen.

Diesen gegenüber stehen die mit einer Neubildung, einer Vermehrung von Gewebselementen einhergehenden Processe; sie zerfallen in zwei Hauptgruppen: erstens die Regenerations- und Heilungsvorgänge, die ohne scharfe Grenze in die der proli-

¹⁾ Abgekürzt vorgetragen.

ferirenden Entzündung übergehen; zweitens das weite Gebiet der Geschwulstbildungen.

Alle diese Processe wiederholen gewissermassen Entwicklungsvorgänge, denn sie beruhen wie diese auf einer fortschreitenden Theilung vorhandener Zellen und, wenigstens theilweise, auf der Bildung weiter differenzirter Gewebe.

Seitdem dieses grosse Princip durch Remak¹⁾ und Virchow zuerst erkannt ist und in dem Satze „Omnis cellula e cellula“ seinen prägnantesten Ausdruck gefunden hat,²⁾ ist fast ein halbes Jahrhundert verflossen; wir dürfen uns glücklich schätzen, dass es uns heut — am Ende des Jahrhunderts — vergönnt ist, den grossen Begründer jenes Satzes an der Spitze unserer Gesellschaft und in unserer Mitte zu sehen.

Von den gewöhnlichen Wachsthumsvorgängen unterscheiden sich jene Gewebsneubildungen dadurch, dass sie stets eine besondere, dem normalen Organismus fremdartige Ursache haben, mag diese nun in einer äusseren Einwirkung (Verletzung, Infektion) bestehen, durch welche der normale Bestand eines Theils geschä-

¹⁾ R. Remak, Ueber die extracelluläre Entstehung thierischer Zellen und über Vermehrung derselben durch Theilung.

Müller's Archiv f. Anat. und Physiol. Jahrg. 1852. S. 47.

Der Schlusssatz (p. 57) lautet:

Diese Ergebnisse haben zur Pathologie eine ebenso nahe Beziehung wie zur Physiologie. Es kann kaum noch bestritten werden, dass die pathologischen Gewebsformen nur Varianten der normalen embryonischen Entwicklungstypen bilden und es ist nicht wahrscheinlich, dass sie das Vorrecht der extracellularen Entstehung von Zellen besitzen sollten. Die sogenannte „Organisation der plastischen Exsudate“ und die früheste Bildungsgeschichte der krankhaften Geschwülste bedarf in dieser Hinsicht einer Prüfung. Gestützt auf die Bestätigung, welche meine vieljährigen Zweifel erfahren, wage ich die Vermuthung auszusprechen, dass die pathologischen Gewebe ebenso wenig wie die normalen in einem extracellulären Cytoblastem sich bilden, sondern Abkömmlinge oder Erzeugnisse normaler Gewebe des Organismus sind.

S. ferner R. Remak, Untersuchungen über die Entwicklung der Wirbelthiere; Berichtigungen und Nachträge. Berlin 1855.

²⁾ R. Virchow, Cellular-Pathologie; Virchow's Archiv, Bd. VIII. S. 1. 1855.

„Ich formulire die Lehre der pathologischen Generation, von der Neoplasie im Sinne der Cellularpathologie einfach: Omnis cellula e cellula“ (das. p. 23).

Virchow, Handb. d. spec. Pathologie und Therapie. B. 1. 1854, S. 329, 330.

digt wird, oder auf einer sogenannten inneren Ursache, d. h. einer gewissen — ererbten oder in einer frühen Entwicklungsperiode erworbenen — Anlage beruhen, durch welche einzelne Gewebetheile — oft erst in später Zeit — zu abnormen Leistungen veranlasst werden.

Die erste Reihe dieser Bildungsvorgänge verläuft zum Theil mit einer so augenfälligen Gesetzmässigkeit, — d. h. ihre einzelnen Phasen stehen in einem streng causalen Abhängigkeitsverhältniss zu einander und sie finden ihren natürlichen Abschluss mit der Beseitigung der sie verursachenden Schädigung — dass man geneigt ist, sie als zweckmässige Vorgänge zu bezeichnen.

Bei der zweiten Reihe treten die causalen Beziehungen meist sehr viel weniger deutlich hervor; hier ist so gut wie nichts von einer folgerichtigen Entwicklung, einer scheinbaren Zweckmässigkeit — im Gegentheil, der ganze Vorgang ist etwas dem Plane des Organismus ebenso Widersprechendes, Heterogenes, wie die Entstehung der Missbildungen. Wenn es nicht etwas so Alltägliches wäre, würde es uns sehr wunderbar erscheinen, wenn ein Theil des so harmonisch zusammengefügtten Organismus ohne erkennbare Veranlassung die Schranken seiner natürlichen Organisation durchbricht und geradezu unbegrenzt weiterwuchert, noch dazu in Gewebsformen, die unsere Bemühungen, sie auf bekannte Elemente zurückzuführen, oft auf eine harte Probe stellen.

Wenden wir uns zunächst der ersten dieser beiden Gruppen zu!

Mit der Erkenntniss der „legitimen Herkunft“ aller neuen Gewebe von bereits vorhandenen Zellen entstand naturgemäss das Problem, von welchen Elementen die neugebildeten Theile herzuleiten seien. So einfach die Beantwortung der Frage für viele Gewebe heute auch erscheinen mag, so hat es recht lange gedauert, bis man eine gewisse Gesetzmässigkeit in diesen Vorgängen erkannte, und noch viel länger, bis man diese Gesetzmässigkeit mit Bewusstsein mit den Vorgängen der ersten Embryonal-Entwicklung in Verbindung brachte.

Remak lehrte zuerst, dass mit der Differenzirung des Keimes in die dreiblättrige Anlage auch der histologische Charakter der später daraus hervorgehenden Organe festgelegt sei, dass ein Uebergang zwischen den Geweben der drei Keimblätter nicht mehr statffinde.

Wie schwer es war, diesen Satz — wenn wir seine Richtigkeit vorläufig voraussetzen — durch die Beobachtung der Regenerationsvorgänge wirklich zu beweisen, zeigt die Geschichte der Regeneration der Epidermis und der Epithelien des unteren Keimblattes.

Von der alten festgewurzelten Anschauung, dass das formlose Blastem oder Exsudat in seiner Umwandlung in Gewebe durch die vorhandenen Nachbargewebe beeinflusst werde, ja selbst, dass die neue Epidermis durch eine einfache Umwandlung der obersten freiliegenden Schicht der Wundfläche durch äussere Einwirkung erzeugt werde, konnte man sich noch nicht so bald losmachen. Wenn auch die Beobachtungen einer fortschreitenden Vermehrung der Epithelzellen am Rande eines Defectes, z. B. der Hornhaut¹⁾, sich mehrten (Schneider, Schalygen, Eberth, Hoffmann u. A.), so waren doch noch vor 30 Jahren, ja noch viel später, die Meinungen sehr getheilt, ob nicht daneben, oder in gewissen Fällen sogar ausschliesslich, die Neubildung von der bindegewebigen Unterlage ausginge. Ich erinnere hier nur an die mühevollen Untersuchungen Arnold's²⁾, welche dies für die inselförmigen Ueberhäutungen der Granulationen zu beweisen schienen, aber schon bei ihrer Nachprüfung durch Heine und Billroth³⁾ keine Bestätigung fanden. Gerade das scheinbar indifferente Gewebe der jungen Granulationen, den tissu embryonnaire der Franzosen, hielten Viele für fähig zu einer derartigen Umwandlung. Selbst Thiersch⁴⁾ hielt diese Möglichkeit nicht für ausgeschlossen, wenn auch mit dem Vorbehalt, dass die neugebildete Schicht in diesem Falle wahrscheinlich keine eigentliche Epidermis sei. Hat doch sogar

¹⁾ Regeneration des Hornhaut-Epithels:

Al. Schneider, Würzburger Verhandlungen. Bd. III. S. 104. 1862.

C. Schalygen, Archiv f. Ophthalmologie, Bd. XII. p. 83. 1866.

Wadsworth und C. J. Eberth, Virchow's Archiv, Bd. 51. p. 361. 1870.

F. A. Hoffmann, Virchow's Archiv, Bd. 51. p. 373.

H. Heiberg, Wiener med. Jahrbücher S. 7. 1871.

²⁾ J. Arnold, Die Vorgänge bei der Regeneration epithelialer Gebilde. Virchow's Archiv, Bd. 46. 1869.

³⁾ Th. Billroth, Mancherlei über die morphologischen Vorgänge bei der Entzündung. Med. Jahrbücher Bd. 18. 1869. S. 31.

⁴⁾ Thiersch, Die feineren anatomischen Veränderungen durch Verwundung der Weichtheile.

Pitha-Billroth, Chirurgie 1868. S. 39.

Reverdin, der Schöpfer der Epidermis-Transplantation, daran festgehalten, dass die neugebildete Oberhaut nicht durch Proliferation von der überpflanzten Epidermis ausgehe, sondern in Folge einer Contactwirkung von den embryonalen Zellen der Graulationen. Cornil und Ranvier¹⁾ sind dieser Ansicht noch im Jahre 1884 beigetreten. Jene Anschauung wurde durch Biesiadecki²⁾ vorübergehend dahin modificirt, dass aus der Unterlage ausgewanderte Zellen die neue Epidermis liefern sollten.

Heute ist die Regeneration der Epidermis und der ihr gleichwerthigen Epithelien der oberflächlichen Schleimhäute (und der Cornea) sowie der aus ihr hervorgegangenen drüsigen Theile durch ausschliessliche Abstammung von Zellen der gleichen Art so leicht beweisbar und so sicher bewiesen, dass wir überall, wo wir auf Wundflächen Epidermis scheinbar unabhängig von der vorhandenen auftreten sehen, mit Sicherheit auf verborgene Reste in der Tiefe des Gewebes (oder auf eine Uebertragung von anderen Stellen) schliessen dürfen.

Dabei ist indes noch ein gewisser Unterschied in den Regenerationsvorgängen erkennbar. Ausführungsgänge der Haut- und Schleimhautdrüsen, Haarbälge können, sobald wucherungsfähige Reste an eine freie Oberfläche gelangen, die schönste Epidermis bilden; auch den Zellen der eigentlichen Drüse, wenigstens der Schweiss- und Talgdrüsen, kommt diese Fähigkeit zu, während diese andererseits auch wieder gleichartige secernirende Zellen liefern können. Am schönsten kann man sich davon an transplantierten Hautstücken überzeugen, deren Drüsen (ebenso wie die Haarbälge) bis auf kleine Reste zu Grunde gehen, von denen aus die Neubildung erfolgt. Umgekehrt ist aber das sich regenerirende Deck-Epithel nicht fähig, aus sich selbst neue Haarbälge und Drüsen hervorzubringen — ein bemerkenswerther Unterschied gegenüber der ersten Entwicklung, der wohl nicht durch die verschiedene Beschaffenheit der Unterlage allein bedingt ist.

Die Ausführungsgänge der Milchdrüse haben, obwohl sie bekanntlich durch Sprossenbildung aus der Epidermis entstehen, nach den interessanten Untersuchungen Ribbert's, die Fähigkeit verloren, bei der Regeneration wieder Epidermis zu bilden. Dabei ergeben sich bemerkenswerthe Verschiedenheiten in dem Verhalten der beiden Zellschichten des Epithels der Ausführungsgänge zu der Epidermis.³⁾

¹⁾ Reverdin, De la greffe épidermique. Archives gén. de med. Chap. VII. 1872.
Cornil et Ranvier, Manuel d'Histologie pathologique 2me éd. T. I. p. 130. 1884.

²⁾ A. v. Biesiadecki, Sitzungsber. der math.-naturw. Cl. der Wiener Acad. d. Wiss. Bd. 56. S. 111. 1867.

³⁾ Ribbert, Regeneration der Mammilla, Archiv f. mikr. Anat. Bd. XXXVII. 1891.

Ich brauche hier nicht an die grosse Bedeutung zu erinnern, die die Entdeckung der indirekten Kerntheilung für die Erforschung der Regenerationsvorgänge, so auch die der Epidermis gehabt hat. Andererseits kann ich nicht unterlassen, zu bemerken, dass gerade hier auch die direkte Kerntheilung nach dem alten Remak'schen Schema eine grosse Rolle spielt. Die in lebhaftem Wachsthum begriffene Oberhaut eines vernarbenden Wundrandes zeigt so gut wie gar keine Mitosen, dagegen viele eingeschnürte Kerne, zweikernige Zellen, am Rande zahlreiche kleine augenscheinlich frisch getheilte Zellen. Erst in einiger Entfernung vom Rande treten Mitosen in wechselnder Zahl auf.

Man hat zwar oft den Zellen mit zwei und mehr Kernen, z. B. im Epithel der Cornea, der Mundschleimhaut jede Bedeutung für die Regeneration absprechen wollen (wie noch neuerdings Ranvier¹⁾). Dabei muss man aber doch die Frage aufwerfen, was aus diesen Zellen sonst wird, da die oberflächlichen Zellen stets einkernig sind. Die Annahme Ranvier's, dass bei der Ausfüllung eines Epitheldefectes der Cornea überhaupt keine Neubildung an Ort und Stelle, sondern nur eine Verlagerung der vorhandenen Zellen vorkomme, scheint mir durchaus nicht haltbar.

Auch bei der Regeneration anderer Gewebe (z. B. der Muskeln) ist die direkte Theilung der Kerne durch Abschnürung ein häufiger Vorgang. Der Ansicht, dass aus einer solchen keine vollgiltigen, theilungsfähigen Zellen hervorgehen (Flemming),²⁾ kann ich mich nicht ganz anschliessen. So lange die Kerne lebend bleiben, scheinen sie auch die Fähigkeit der Reproduction — oft nach langem Ruhezustand — zu behalten, gleichviel, ob sie aus einer indirekten, oder aus direkter Theilung hervorgegangen sind, aber es ist mehr als wahrscheinlich, dass unter dem Einfluss mehrfach wiederholter direkter Theilungen die reguläre Uebertragung der vererbten Eigenschaften leidet.

Von der Neubildung der entodermalen Deck-Epithelien gilt im Ganzen dasselbe, wie für die ectodermalen. Hervorzuheben ist das

¹⁾ Ranvier, Archives d'anat. microscopique T. II, p. 44. 1898.

²⁾ Flemming hat diese Ansicht allerdings selbst in etwas hypothetischer Form geäussert.

Theilung und Kernformen der Leukocyten, Archiv f. mikr. Anat. Bd. 37. 1891 u. Ergebnisse der Anat. und Entw.-Gesch. II. 1893. S. 77.

Verhalten der grossen entodermalen Drüsen, besonders der Leber. Während die eigentliche Regeneration, d. h. die Wucherung neuen Gewebes an der Stelle eines Defectes (z. B. nach Trauma) nur einen geringen Grad erreicht (Podwyssozki)¹⁾, sehen wir hier einen Vorgang zu einer früher kaum geahnten Höhe entwickelt, die vicariirende Hypertrophie, durch welche, wie Ponfick²⁾ zeigte und Meister³⁾ bestätigte, sehr grosse Theile dieses Organs vollständig ersetzt werden. Dahin gehört auch die zuweilen enorme Wucherung erhaltener Reste des Leberparenchyms, sowie die regeneratorsche Neubildung der interacinösen Gallengänge bei ausgedehnten Zerstörungen des Parenchyms durch pathologische Processe.

Ich kann gleich hier vorgreifend bemerken, dass bei den grossen mesodermalen Drüsen, ganz besonders bekanntlich bei den Nieren⁴⁾ dergleiche Vorgang, die vicariirende Hypertrophie, die eigentlichen Regenerationserscheinungen an der Stelle des Defectes bei Weitem überwiegt. Wenn auch die beiden Vorgänge sich nicht ganz streng von einander trennen lassen, so haben sie doch eine verschiedene Bedeutung, denn die erstere ist ein gesteigerter Wachsthumprocess, hervorgerufen durch eine Zunahme der functionellen Erregung, während die regenerative Wucherung eine besondere örtliche Einwirkung auf das defect gewordene Gewebe voraussetzt.

Ich kehre nun zu demjenigen Theil der epiblastischen Gewebe zurück, welche aus der Medullarplatte hervorgehen, zu dem Centralnervensystem, mit Einschluss der Sinnesorgane und des peripherischen Nervensystems.

Ein Eingehen in die Einzelheiten verbietet sich hier schon durch die ausserordentlich complicirten Verhältnisse.

¹⁾ Podwyssozki, Ziegler's Beiträge z. allg. Pathologie und patholog. Anatomie. Bd. I. S. 251. 1886.

²⁾ E. Ponfick, Virchow's Archiv, Bd. 118. S. 209. 1889; Bd. 119. S. 193. Bd. 138, Suppl. S. 81. 1895.

³⁾ V. v. Meister, Ziegler's Beiträge z. path. Anat. und z. allg. Pathol. Bd. XV. S. 1.

⁴⁾ A. Barth, Histologische Vorgänge bei der Heilung von Nierenwunden und über die Frage des Wiederersatzes von Nierengewebe.

Habil.-Schrift Marburg 1892 (auch in den Verhandl. des Chir. Congr. u. Langenbeck's Archiv).

Dass bei den höheren Wirbelthieren eine Regeneration der gangliösen Theile des Centralnervensystems nicht vorkommt, ist eine kaum noch bezweifelte Thatsache.

Für die markhaltigen Fasern im Gehirn und Rückenmark gilt im Allgemeinen das Gleiche, doch deuten manche Beobachtungen darauf hin, dass in gewissen Fällen von pathologischen Zerstörungen von Rückenmarkssubstanz eine unregelmässige Regeneration von Nervenfasern vorkommt (Saxer bei Syringomyelie)¹⁾. Von besonderem Interesse sind die von Ströebe nachgewiesenen Faserneubildungen nach Durchschneidung des Rückenmarkes an den durchtrennten hinteren Wurzeln und Anfänge einer solchen von den spinalen Nervenfasern aus²⁾).

Die Binde substanz, die Neuroglia, ist dagegen einer sehr beträchtlichen Wucherung fähig, die den Charakter einer wirklichen Regeneration besitzt. Das gilt nicht nur von der faserigen Neuroglia, sondern auch von dem Neuro-Epithel, z. B. der Auskleidung des Centralkanals. Höhlen, welche nicht aus einer primären Erweiterung des Kanals hervorgegangen sind, sondern aus einer Zerstörung von Nervensubstanz, finden wir später auf grosse Strecken mit schönem Epithel ausgekleidet, welches meist mit dem Centralkanal zusammenhängt, und zwar können die Zellen sich dann ganz ähnlich über die freie Fläche verbreiten, wie andere Epithelzellen, ohne direkte Verbindung mit der Unterlage.

Eine zweite Bildungsweise, welche sehr häufig zu sein scheint, ist die, dass in die Tiefe verlagerte Zellen des Oberflächen-Epithels, wenn sie an eine neu entstandene Höhlenfläche gelangen, oder, wenn sich ein Hohlraum in ihrer Mitte bildet, wieder epitheliale Form und Anordnung annehmen (Weigert)³⁾.

¹⁾ Fr. Saxer, Anat. Beiträge z. Kenntniss d. sog. Syringomyelie. Ziegler's Beiträge. 1896.

²⁾ Ströebe, Beiträge z. pathol. Anat. und z. allg. Pathol. v. Ziegler, Bd. XV. 1894. S. 81, 83.

³⁾ Weigert, Beiträge zur Kenntniss der normalen menschlichen Neuroglia Abhandlungen der Senckenbergischen naturf. Gesellschaft. Bd. XIX. 2.

Saxer, l. c. p. 54. p. 94. Sup. IV. 1895.

Wie weit diese Eigenschaft unter pathologischen Verhältnissen z. B. bei Gliomen auch der gewöhnlichen Neurogliazelle zukommt, ist schwer zu sagen; epithelähnliche Anordnungen, wie sie z. B. in Gliomen der Netzhaut vorkommen, sind wahrscheinlich auf diese Weise zu erklären.

Diese Zellen hängen, soviel ich sehe, stets mit der faserigen Neuroglia in der gewöhnlichen Weise durch Ausläufer zusammen. Ein Uebergang der epithelialen Zellen in „Astrocyten“ kann daher wohl stets auch secundär stattfinden, während ein solcher in nervöse Elemente, wie bei der ersten Entwicklung, nie vorzukommen scheint.

Im Gegensatz zu dem Centralorgan sind die gesammten peripherischen Nerven, wie bekannt, einer sehr ausgebildeten Neubildung fähig. Dass die histologischen Verhältnisse hier sehr schwierig liegen, geht aus der sehr grossen Anzahl der bereits über diesen Gegenstand angestellten Untersuchungen hervor. Die eine Reihe von Autoren — und zwar die Mehrzahl — hat sich dafür ausgesprochen, dass die Regeneration in ähnlicher Weise stattfindet, wie es bei der ersten Entwicklung der Nerven von den Meisten angenommen wird, nämlich durch Auswachsen des Axenfortsatzes der Ganglienzellen. Der durchtrennte Axencylinder soll am Ende sich verlängern und oft unter Bildung mehrerer schmalerer Fasern in die peripherischen Theile hineinwachsen, unabhängig von anderen Elementen. Auch die Markscheide der Nerven soll gleichzeitig ein Produkt der auswachsenden Faser sein. (Ranvier, Vanlair, E. Ziegler, v. Notthafft, Stroebe, Kolster und Andere.¹⁾)

Eine kleine Anzahl von Autoren hat, nach Analogie mit der Annahme einer discontinuirlichen Entwicklung des Nerven aus einzelnen Zellterritorien, eine ähnliche discontinuirliche Entwicklung bei der Regeneration von den Kernen der Schwann'schen Scheide aus und nachträgliche Verbindung der neugebildeten Faser

¹⁾ Ranvier, *Leçons sur l'histologie du système nerveux* 1878.

Vanlair, *Arch. de Biologie* (van Beneden et Bambeke) 1882, 1885. *Arch. de Physiol. norm. et pathol.* 1882. X. und anderwärts.

E. Ziegler, *Lehrbuch d. patholog. Anat.* 9. Aufl. Bd. I. S. 315. 1898.

v. Notthafft, *Zeitschr. f. wissensch. Zoologie.* Bd. 55. 1892.

Stroebe, *Zieglers Beiträge.* Bd. XIII. 1893, und dessen zusammenfassendes Referat, *Centralbl. f. allg. Path. und pathol. Anat.* Bd. VI. 1895.

Kolster, *Archiv f. mikrosk. Anat.* Bd. 41. 1893 und *Ziegler's Beiträge* Bd. XXII. p. 190. 1899.

mit dem alten Axencylinder angenommen (Neumann, Tizzoni, v. Büngner, Galeotti und Levi, Kennedy¹⁾).

Einen gewissermassen vermittelnden Standpunkt nehmen Howell und Huber sowie Wieting²⁾ ein, welche den Kernen der Schwann'schen Scheide bei der Regeneration eine bedeutende Rolle zuschreiben, indem diese (mit dem um sie angehäuften Protoplasma) das für die Bildung der neuen Axencylinder durchaus nothwendige Substrat, wahrscheinlich auch die Markscheide bilden sollen. Dabei ist als selbstverständlich zu betrachten, dass der neugebildete Axencylinder nur in Verbindung mit dem noch functionsfähigen Theil des alten Axencylinders entstehen kann, da mit dem Wegfall der centralen Erregung bekanntlich der Nerv zu Grunde gehen muss, sich also auch nicht neubilden kann.

Ich glaube mich der letzteren Auffassung anschliessen zu müssen und zwar aus folgenden Gründen: Das bekannte normal-histologische Verhalten der Schwann'schen Kerne zu den Nervenfasern, sodann aber ihre im Anschluss an jede Kontinuitätstrennung eintretende enorme Wucherung durch Mitose mit sehr reichlicher Protoplasmaabildung weist auf eine besondere Bedeutung dieser Elemente für die Nervenfasern hin. Man kann sie daher als Nervenkerne bezeichnen. Eine Regeneration von faserigen, hoch differenzirten Gewebstheilen durch einfaches Weiterwachsen an den Enden ohne Betheiligung von Kernen und Protoplasma, wie es nach der verbreiteten Vorstellung beim Nerven der Fall sein würde, wäre ganz ohne Analogie.

¹⁾ E. Neumann, Archiv f. mikr. Anat. Bd. XVIII. S. 337. 1880.
Einige Versuche über Nerventransplantationen, Archiv f. Entw.-Mech. Bd. VI. 1898.

Tizzoni, Sulla patologia del tessuto nervoso, Arch. per le sc. med. vol. III. 1878.

v. Büngner, Ziegler's Beiträge Bd. X, S. 321. 1891.

Galeotti und Levi, Ziegler's Beiträge z. path. Anat. u. allg. Pathol. Bd. XVII. p. 369. 1895.

Robert Kennedy, On the Regeneration of nerves. Philosoph. Transactions of the Royal Soc. vol. 188. London. 1897.

²⁾ Howell und Huber, Journal of Physiology. vol. LV. 1892.

J. Wieting, Zur Frage der Regeneration der peripherischen Nerven. Ziegler's Beiträge, Bd. XXIII. S. 42.

Ranvier¹⁾ beruft sich auf das von ihm formulirte Gesetz des continuirlichen Wachsthum's der Nervenfasern. Man wirft dabei aber doch unwillkürlich die Frage auf, woher denn der Axencylinder in verhältnissmässig kurzer Zeit die grosse Menge Substanz nimmt, die zu der Regeneration erforderlich ist. Ist der Axencylinder ein assimilirendes Organ? Erlangt er nach der Durchtrennung die Eigenschaften des undifferenzirten Protoplasma? Oder hat die interfibrilläre Substanz diese Bedeutung? Das sind Fragen, die sich schwer beantworten lassen. Wir sehen, dass (bei der Regeneration) das wuchernde Protoplasma innerhalb der Schwann'schen Scheide (sowohl am centralen als am peripherischen Ende) abgesehen von dem zur Zerklüftung und weiteren Verarbeitung des Myelins bestimmten Theil, spindelförmige Elemente, schliesslich bandförmige Fasern bildet; die jungen, mit einer zarten Markscheide versehenen Fasern nehmen sodann vollständig die Stelle der protoplasmatischen Fasern ein, während die Kerne den jungen Fasern sich anlegen. Dieser ganze Vorgang verläuft noch innerhalb der alten Schwann'schen Scheiden. Das Resultat ist, dass der neugebildete Axencylinder als Fortsetzung des alten erscheint; die Art und Weise, wie die Verlängerung der Axencylinder-Fibrillen in dem neugebildeten Protoplasma zu Stande kommt, ob durch einfache Apposition neuer Theilchen oder durch Differenzirung innerhalb des Protoplasma unter einem centralen Einfluss, entzieht sich der Beobachtung. Der ganze Verlauf lehrt, dass die Kerne der Schwann'schen Scheide (mit ihrem Protoplasma) für die Wiederherstellung der Nervenfaser durchaus nothwendig sind, wenn ich auch die von E. Neumann, v. Büngner, Galeotti und Levi dafür gebrauchte Bezeichnung Neuroblasten zur Vermeidung von Missverständnissen nicht aufrecht erhalten möchte, da diese Elemente nicht allein zur Regeneration ausreichen.

Auf der anderen Seite kann ich nicht leugnen, dass auch diese Aufstellung ihre Schwierigkeiten hat.

Wenn die Entwicklungsgeschichte lehrt (Köl liker²⁾, Kolster), dass die „Nervenkerne“ sich erst im Laufe der ersten Entwicklung an die Ausläufer der Ganglienzellen anlegen, um fortan dauernd mit ihnen in Verbindung zu stehen, so dass man nun mit vollem Recht von einzelnen Zellterritorien der Nervenfaser sprechen kann, so haben die Nervenfasern die Bedeutung von gemischten Elementen, die vielleicht im übrigen Organismus kein Analogon haben. Köl liker betrachtet den Kern mit dem dazu gehörigen Abschnitt der Faser als physiologische, nicht als anatomische Einheit. Kann man sich aber eine solche rein physiologische Einheit vorstellen? Jedenfalls müssten die mesodermalen Elemente, die sich der Nervenfaser anlegen, von vorn herein derartig ihrer Funktion angepasst sein, dass sie sich von gewöhnlichen Bindegewebs-Elementen unterscheiden, und bei der

¹⁾ Ranvier, Recherches exp. sur le mécanisme de la cicatrisation des plaies de la cornée. Archives d'anat. microsc. T. II. 1899. S. 56.

²⁾ v. Köl liker, Histologische Studien an Batrachierlarven; Zeitschr. f. wissenschaftl. Zool. Bd. 48.

Regeneration stets wieder ihre frühzeitig erworbenen Eigenschaften hervortreten lassen.

Um eine einfache „Neurotisation des Bindegewebes“ im Sinne von Vanlair, E. Ziegler, Stroebe kann es sich nach meiner Meinung bei der Nerven-Regeneration nicht handeln. Die Versuche von Vanlair u. Anderen zeigen, dass der centrale Stumpf durch geeignete Verbindungsstücke wohl in die richtige Bahn geleitet werden kann, aber ein fortgesetztes Weiterwachsen nach der Peripherie findet nicht statt. Auch das Wachsthum des centralen Stumpfes geschieht nur durch Vermittelung der Kerne der Schwann'schen Scheide. Die äusserst sinnreichen Versuche von Forssmann¹⁾ scheinen ferner mit Sicherheit zu beweisen, dass das periphere Ende des durchtrennten Nerven einen bestimmenden Einfluss auf die Wachstumsrichtung des centralen Stumpfes ausübt, dass also eine Art Neurotropismus besteht, der auf einer chemotropischen Wirkung zerfallender Nervensubstanz beruht. Die grosse Bedeutung der „Segmentzellen“ für die Ernährung, Degeneration und Regeneration der Nervenfasern, in erster Linie der Markscheide, scheint unzweideutig auch aus den Untersuchungen von Sigmund Mayer²⁾ hervorzugehen.

Wir gelangen nun zu dem schwierigen Gebiete des Mesoderms, und haben zunächst das am meisten verbreitete mesodermale Gewebe, das Bindegewebe und die übrigen Bindesubstanzen zu berücksichtigen. Ohne hier auf ältere Streitfragen einzugehen, dürfen wir zunächst feststellen, dass die sogenannte chronisch-entzündliche Wucherung und die Regeneration verloren gegangenen fibrillären Bindegewebes der Hauptsache nach sicher von den noch vorhandenen Zellen desselben Gewebes ausgeht. Diese finden wir sehr bald vergrössert, in lebhafter mitotischer Theilung und, während sie früher vollständig unbeweglich erschienen, in hohem Grade locomotionsfähig. Je nach den Verhältnissen kann ein Theil dieser Produkte der Bindegewebszellen exquisit phagocytische Eigenschaften erhalten (so in der Abscessmembran, bei Gegenwart von Fremdkörpern). Die Regeneration des fibrillären Gewebes geschieht durch Fibrillenbildung aus dem Protoplasma der Zellen (Fibroblasten Ziegler's). Diese Frage, die in der normalen Histologie lange Zeit verschieden beantwortet wurde, ist in der Pathologie verhältnissmässig leicht zu entscheiden; ein Blick auf

¹⁾ J. Forssmann, Ziegler's Beiträge. Bd. XXIV. S. 56. 1898.

²⁾ Sigmund Mayer, Ueber Vorgänge der Degeneration und Regeneration im unversehrten peripherischen Nervensystem. Zeitschrift f. Heilkunde Bd. II. 1881.

die Zellen des Granulationsgewebes zeigt die Auflösung in Fibrillen auf's Deutlichste. Dass daneben, abgesehen von der immer weiter fortschreitenden Spaltung, noch eine freie Bildung von Bindegewebsfibrillen vorkommt, ist nicht sehr wahrscheinlich ¹⁾.

Es drängen sich hier aber noch einige weitere Fragen auf, die z. Zt. noch zu den brennenden gehören. Sind ausser den Zellen des fibrillären Bindegewebes noch andere Gewebs-Elemente fähig, Bindegewebe zu bilden? Wie verhalten sich die übrigen Gewebe der Binde-substanzen, das Fettgewebe, das Sehnengewebe, der Knorpel? Wie verhalten sich die die serösen Häute auskleidenden Zellen, die Membr. Descemetii, die Endothelzellen der Gefässe, endlich die Leukocyten? Alles Fragen, die z. Th. bereits eine lange Geschichte haben. Endlich noch eine weitere: Gibt es Anhaltspunkte für die Bildung von Bindegewebe aus ganz anderen, vielleicht sogar nicht mesenchymatischen Elementen?

Das Gewebe der Fascien und Sehnen steht dem gewöhnlichen Bindegewebe so nahe, dass ich auf die Regenerations-Erscheinungen an diesen nicht näher einzugehen brauche²⁾. Die Fettzellen erzeugen bei der Regeneration wieder Fettzellen, doch spricht Vieles dafür, dass sie auch in gewöhnliche Bindegewebszellen übergehen können, ebenso wie diese in Fettzellen (z. B. im Knochenmark³⁾); dass auch der Knorpel faserig werden und Bindegewebe bilden kann, ist bekannt.

¹⁾ Merkel spricht sich für eine Entstehung von Fibrillen in der Zwischen-substanz der Nabelschnur unabhängig von den Zellen aus, nimmt aber bei den Sehnen eine nähere Beziehung zwischen beiden an, in der Weise, dass hier von den Zellen eine Substanz ausgeschieden werden soll, die fibrillär zerfällt. (Verhandl. der anat. Gesellsch. 1895.) Im grossen Netz von Rinds-Embryonen kann man sich von dem Zusammenhang der Fasern mit den Zellen sehr deutlich überzeugen (s. Marchand, diese Verhandlungen, Jahrg. 1898, S. 63). — Unter den Pathologen hat sich Ribbert für die inter-celluläre Entstehung der Fibrillen ausgesprochen (Patholog. Histologie. S. 72, 74).

²⁾ In Bezug auf die Regeneration der Sehnen verweise ich auf die Arbeit von Enderlen und die daselbst angegebene Literatur (Archiv f. klin. Chir. Bd. 46. 3.)

³⁾ S. darüber Enderlen, Histolog. Untersuchungen bei experimentell erzeugter Osteomyelitis. Deutsche Zeitschrift f. Chir. Bd. 52. 1899.

Bevor ich auf das Verhalten der Zellschicht an der Oberfläche der serösen Häute eingehe, mögen einige Bemerkungen bezüglich der Terminologie gestattet sein.

Als Henle¹⁾ 1838 das „Oberhäutchen“ der serösen Häute beschrieb, sagte er prophetisch: „Die hier mitgetheilten Thatsachen scheinen eine Reform der Lehre von den serösen Häuten vorzubereiten“. Die Epitheliumschicht schien ihm das Charakteristische der serösen Häute zu sein.

Rindfleisch²⁾ sprach (1862) zuerst aus, dass die Epithelien der serösen Häute nicht mit den Epithelien der äusseren Haut und der Schleimhäute zusammen geworfen werden dürfen, da der seröse Raum nur ein Binnenraum im Bindegewebe sei; sein Epithel bestehe aus plattgedrückten Bindegewebszellen.

Bekanntlich war es aber His³⁾, der (1865) auf Grund embryologischer Erwägungen die Auskleidung der serösen Höhlen, der hinteren Fläche der Hornhaut, der Gelenkhöhlen, sowie der Blut- und Lymphgefässe als „unechte Epithelien“ oder „Endothelien“ den „echten Epithelien“ gegenüberstellte.

Köl liker, der sich dieser Auffassung anfangs ganz anschloss, wenn er auch den Ausdruck unechtes Epithel (Ep. spurium) dem Wort Endothel vorzog, kam später, auf Grund der veränderten entwicklungsgeschichtlichen Anschauungen zu dem Ergebniss, dass die Auskleidungen der echten serösen Säcke von den unechten Epithelien zu trennen und den Oberhäuten anzuschliessen seien. In ähnlicher Weise äusserte sich Waldeyer⁴⁾.

Ein grosser Theil der Pathologen ist, soweit ich es übersehe, heutzutage geneigt, dieser Auffassung zu folgen, d. h. die zellige

¹⁾ J. Henle, Ueber die Ausbreitung des Epithelium im menschl. Körper. Müller's Archiv, Jahrg. 1838. S. 103.

²⁾ E. Rindfleisch, Beiträge zur Lehre von den Entzündungen seröser Membranen.

Virchow's Archiv. S. 523. 1862.

³⁾ W. His, Die Häute und Höhlen des Körpers, Akademisches Programm, Basel 1865. S. 18.

⁴⁾ Köl liker, Gewebelehre. 5. Aufl. S. 44, 50. 1867, und 6. Aufl. 1889. Bd. I, 81.

Waldeyer, Archiblast und Parablast, Arch. f. mikr. Anat. Bd. XXII, 1883. S. 61. (Sep.-Abdr.)

Auskleidung der Pleuro-Peritonealhöhle auf Grund der Coelom-Theorie für ein „echtes“ Epithel zu erklären, im Uebrigen aber die Bezeichnung Endothel beizubehalten, während Andere diese letztere noch ganz in dem ursprünglichen Sinne anwenden. Dem gegenüber ist hervorzuheben, dass eine unserer ersten Autoritäten unter den Normal-Anatomen, C. Gegenbaur, den Begriff des Epithels rein histologisch und nicht genetisch auffasst, und die Unterscheidung eines „Endothels“ nach der Genese für unbegründet erklärt¹⁾. Irre ich nicht, so hat auch Virchow an diesem Standpunkt stets festgehalten.

Theodor Schwann²⁾ sagte (1839): „Es ist jetzt sehr schwer, zu bestimmen, was unter dem Wort Epithelium begriffen werden muss“. Seitdem sind 60 Jahre verstrichen und wir wissen — in der Pathologie — auch heute noch nicht, was wir darunter verstehen sollen.

Wir haben sogenannte „wahre Epithelien“, die vom oberen, vom unteren und vom mittleren Keimblatt stammen; wir haben falsche Epithelien, die eigentlich (nach Vielen) „wahre Epithelien“ sein sollen; wir haben Endothelien, die genau so aussehen können, wie wahre Epithelien und umgekehrt wahre Epithelien, die so aussehen wie Endothelien, und daher auch oft so genannt werden („Endothelien der Lungen-Alveolen und der Glomerulus-Kapsel). Schliesslich hat uns die Embryologie noch mit einem Mesothel beschenkt, die pathologische Histologie mit einem Perithel, so dass endlich von der *θηλή* oder Papille des alten Fr. Ruysch,³⁾ welche das „Epithel“ an

¹⁾ C. Gegenbaur, Lehrbuch der Anatomie. 5. Aufl. S. 97.

²⁾ Th. Schwann, Mikroskopische Untersuchungen über die Uebereinstimmung in der Struktur und dem Wachsthum der Thiere und Pflanzen. Berlin 1839. S. 82.

³⁾ cf. Virchow, Ueber die Orthographie des Wortes „Epithel“. Virchow's Archiv, Bd. XI. 1857. S. 465.

Die Hauptstelle bei Fr. Ruysch (Thesaurus anat. III. 1703 p. 26 — spätere Ausg. o. 1724 p. 16), welche sich auf die Bedeckung der Lippen bezieht, die nicht aus Cutis bestehen, sondern ganz aus Papillen — nicht Haut-, sondern Nervenpapillen — also auch keine „Epidermis“ haben, lautet: „Itaque integumentum illud supradictum potius Epithelida dixerō, vel integumentum prolaborum, quod revera nil est, nisi efflorescentia seu expansio extremitatum dictarum papillarum; id quod Epidermidi quoque proprium“.

Während hier die Papillen erst sichtbar werden nach Entfernung des Epithels, sind sie an der Innenfläche des Darmes bereits ohne eine solche

ihrer Oberfläche erzeugen sollte, nicht viel übrig geblieben ist. Aus diesem beständigen Durcheinander ergeben sich zahlreiche Missverständnisse und Schwierigkeiten, nicht bloß für die Verständigung (z. B. im Unterricht), sondern auch für das Verständniss.

Man wird daher ohne Weiteres die Berechtigung des Wunsches zugeben, dass diesem Zustande ein Ende gemacht werde. Der Streit, ob etwas „wahres“ oder „falsches“ Epithel ist, muss doch einmal aufhören, nachdem diese Unterscheidung ihre ursprüngliche Bedeutung grossentheils verloren hat.

Ich möchte mich daher einem ähnlichen Vorschlag Hanse-
mann's ¹⁾ anschliessen, dass wir die Bezeichnungen Epithel, epithelial in der Pathologie in dem in der Embryologie gebräuchlichen rein morphologischen Sinne anwenden, wie dies früher der Fall war, d. h. für Zellen verschiedener Genese, wenn sie ein sogenanntes „Zellgewebe“, ohne eigentliche geformte Inter-cellularsubstanz bilden. Derartige Zellen können freie Oberflächen bekleiden oder Hohlräume ausfüllen; sie können durch Ausläufer zusammenhängen oder von einander getrennt sein. Sie können ihre epitheliale Anordnung aufgeben, ohne ihre genetische Bedeutung zu verlieren. Die letztere würde aus den Zusätzen epi-, hypo- und mesoblastisch oder aus den entsprechenden Organbezeichnungen hervorgehen (z. B. Neuro-Epithel). Der Ausdruck Endothel würde, da er einmal eingebürgert ist, vielleicht auf die Auskleidung der Blut- und Lymphgefässe zu beschränken sein, indes lässt sich auch hierin noch keine völlige Einigung erwarten.

Als möglichst wenig präjudicirend würden sich die schon gebräuchlichen Ausdrücke „Deckschicht“, „Deckzellen“ für alle Oberflächenbekleidungen empfehlen. Wünscht man dafür zur inter-

deutlich. (Thesaurus anat. VII. 1707. S. 21; hier ist der Ausdruck Epithelia [fem.] gebraucht. S. auch Thesaurus X. S. 11. Nr. 18. (Epithel der Zungenspitze) Nr. 27 (Lippen) Nr. 136 (Wangenschleimhaut, Zahnfleisch).

Bichat (Anat. génér.) spricht nicht von Epithelien; er kennt nur „Epidermis“ und bespricht die Epidermis der tieferen Schleimhäute (Mund etc.), kommt aber zu dem Ergebniss, dass auf der Schleimhaut des Magens und Darmkanals keine „Epidermis“ mehr nachzuweisen sei.

¹⁾ Hanse-
mann, Ueber die Benennung der bösartigen Geschwülste. Allg. med. Centralzeitung 1896. Nr. 81.

Diagnose der bösartigen Geschwülste. Berlin 1897.

nationalen Verständigung ein kurzes Fremdwort, so könnte man mit leichter Umänderung des Wortes Epithel von einem Epithem ἐπίθημα, das darauf Gelegte, (dazu das Adjectiv ἐπιθηματικός, zur Decke gehörig) reden (Epithem der Serosa, der Gefässe etc.)

In Folgendem werde ich mir erlauben, die Ausdrücke Epithel und „epithelial“ in morphologischem Sinne anzuwenden, möchte indess noch hervorheben, dass man zwischen einer epithelialen Anordnung im eigentlichen Sinne und einer Epithelähnlichkeit, die durch eine einfache Zusammendrängung locker an einander liegender indifferenten Zellformen zu Stande kommen kann, unterscheiden muss.

Für die erstere ist immer die, wenigstens ursprünglich vorhandene, Lagebeziehung zu einer anders beschaffenen Unterlage massgebend. Auf die epithelähnlich geformten und aneinander gelagerten Zellen lässt sich wohl der Virchow'sche Ausdruck „epithelioid“ anwenden, nur darf man damit nicht eine bestimmte Zellart, wie z. B. die des Tuberkels bezeichnen wollen¹⁾.

Die Veränderungen der Deckzellen der serösen Häute bei entzündlichen Processen sind im Laufe der letzten Jahrzehnte recht verschieden beurtheilt worden. Dass diese Zellen bei akut entzündlichen Vorgängen schon frühzeitig sich vergrössern, kubisch

¹⁾ „Wahre oder echte Epithelien“ würden nach dem jetzigen Stand der Histologie solche sein, deren epitheliale Anordnung sich auf ihre erste Entwicklung zurückführen lässt; da dieses Kriterium aber noch keineswegs für alle in Betracht kommende Formen (z. B. Blut- und Lymphgefässe) sicher ist, so ist es besser, diese Unterscheidung nicht beizubehalten.

Die meisten Deckschichten haben eine morphologisch „epitheliale“ Beschaffenheit; dann fallen beide Bezeichnungen zusammen.

Die Bezeichnung „Epithem“ dürfte sich ganz besonders für solche Deckschichten eignen, deren Histogenese noch unklar, oder deren Bau nicht einfach epithelial ist, also z. B. für den Ueberzug der Chorionzotten, deren „Epithem“ aus einer „epithelialen“ Schicht und dem morphologisch nicht epithelialen Syncytium bestehen. Das Syncytium kann sich in „epitheliale Zellen“ auflösen, die auch dann noch als solche bezeichnet werden müssten, wenn sie isolirt inmitten anderer Gewebe eingeschlossen wären, so lange sie noch ihren ursprünglichen Habitus bewahren.

Hanseman ist der Ansicht, dass derartig verlagerte Zellen aufhören, epithelial zu sein; das würde erst der Fall sein, wenn ihre Beziehungen zu der Umgebung sich gänzlich veränderten, wie z. B. bei der Umwandlung der Epithelien der Medullarplatte in nervöse oder in Glia-Elemente.

und selbst ziemlich hoch cylindrisch werden können, soweit sie überhaupt erhalten bleiben; dass sie sich von ihrer Unterlage ablösen und unter starker Vermehrung in die Lücken des Fibrins an der Oberfläche der Serosa gelangen; dass sie ferner unter Beibehaltung ihrer epithelialen Form freie Fibrin- und neugebildete Bindegewebsschichten überziehen, das Alles ist neuerdings mehrfach erörtert worden. Theile der Serosa, die ihres Ueberzuges beraubt sind, Fremdkörper, Seidenfäden u. s. w. werden sehr bald von einer neugebildeten Zellschicht bedeckt. An der hochgradigen Regenerationsfähigkeit der Deckzellen unter Beibehaltung ihres morphologischen Charakters ist also nicht im Mindesten zu zweifeln. Dabei ist die grössere oder geringere Abplattung der Zellen ganz ohne Bedeutung. Etwas weniger bekannt, obwohl auch keine Seltenheit, ist das Vorkommen schlauchförmiger Gebilde, welche man in der Tiefe dicker Granulationsschichten, an der Grenze zwischen diesen und der ursprünglichen Serosa (z. B. des Pericards) zuweilen in grösserer Zahl antrifft. Sie kommen dadurch zu Stande, dass von kleinen, erhalten gebliebenen Zellgruppen aus Hohlräume des neugebildeten Bindegewebes ausgekleidet werden; daneben finden sich nicht selten einzelne grosse kugelige Zellen und grössere Zellconglomerate aus gequollenen Elementen, in welchen sich nachträglich Hohlräume durch Zusammenfliessen von Vacuolen bilden können, ein Vorgang, der mit einer Sekretion eine gewisse Aehnlichkeit besitzt. Man würde nicht Anstand nehmen, derartige Gebilde, ohne Kenntniss ihrer Herkunft, für drüsiger Natur zu halten, was im Hinblick auf gewisse Geschwulstbildungen von grosser Wichtigkeit ist¹⁾.

Viele Autoren halten die Aufgabe der Deckzellen mit dieser rein regenerativen Thätigkeit unter Beibehaltung des epithelialen Charakters für abgeschlossen (unter den Neuern E. Neumann, Ribbert, Ziegler, v. Büngner, Hinsberg, Büttner.)²⁾

¹⁾ Marchand, Virchow's Archiv, Bd. 145. S. 302. 1896.

Aehnliches beschreibt R. Mayer, Beitrag zur Kenntniss der Sehnenflecken, Dissert. Zürich 1895. — Ribbert, Virchow's Archiv. Bd. 147. 1897. S. 212 (Sehnenflecke); — Renggli, Multiple Cysten der Milz, Dissert. Zürich, 1894. Neuerdings: W. A. Freund vom Uterus, Hegar's Beiträge z. Geburtsh u. Gynäk. Bd. II. 3. (Zusatz bei Corr.)

²⁾ E. Neumann, Virchow's Archiv, Bd. 144. S. 216. 1896.

His hat bereits darauf hingewiesen, dass die Zellschicht der serösen Häute, verschieden von den wahren Epithelien, der Verwachsung (z. B. beim Verschluss des Proc. vaginalis) keinen erheblichen Widerstand leistet.

Ranvier¹⁾ fand, dass die Deckzellen des Peritoneum im Laufe der Entzündung verästelt, sternförmig, fibrillär, kurz dass sie, wie er sagt, zu Bindegewebszellen werden, aber nachträglich wieder epitheliale Form annehmen. Andere (Kundrat, Graser, Roloff, Birch-Hirschfeld, neuerdings Cornil, Vermorel²⁾ haben eine directe Betheiligung jener Zellen (der Pleura, des Peritoneum) an der Bildung der bindegewebigen Verwachsungen angenommen, wenn diese auch der Hauptsache nach durch die Proliferation gefässhaltigen Bindegewebes aus der Tiefe der Serosa herbeigeführt werden. Borst³⁾ nimmt ebenfalls eine Betheiligung der Deckzellen bei der

— — — — —

Ribbert (Lehrbuch der pathol. Histologie. 1896. S. 7) spricht sich allerdings nicht ganz bestimmt aus; s. auch Ribbert, Ueber das Endothel in der pathologischen Histologie, Vierteljahrsschrift d. naturf. Gesellsch. in Zürich. 41. 1896. S. 573.

Ziegler, Lehrbuch. 9. Aufl. 1898. I. S. 359.

v. Büngner, Einheilung von Fremdkörpern, Ziegler's Beiträge. Bd. XIX. S. 33. 1896.

Hinsberg, Virchow's Archiv, Bd. 152. S. 403. 1898.

Büttner, Untersuchungen über das Verhalten der Peritoneal-Epithelien bei der Entzündung. Ziegler's Beitr. z. pathol. Anat. u. allg. Pathologie. Bd. XXV. S. 453. 1899.

¹⁾ Ranvier, de l'épithélium du péritoine et des modifications qu'il subit dans l'inflammation expérimentale. Comptes rendus de l'Acad. des Sc. T. 121, p. 842. 1891.

²⁾ H. Kundrat, Ueber die krankhaften Veränderungen der Endothelien. Med. Jahrbücher (Stricker) Wien 1871. S. 216.

Graser, Deutsche Zeitschr. f. Chir. Bd. 27. 1888. S. 533.

Roloff, Habilit.-Schrift. Tübingen 1894, auch in Baumgarten, Arbeiten a. d. pathol. Institut. Bd. II. 171.

Birch-Hirschfeld, Lehrbuch, 5. Aufl. S. 164. 1896.

Cornil, Archives de méd. expér. T. IX. 1897. Nr. 1.

A. Vermorel, Recherches anatomiques et expérimentales sur l'inflammation pleurale. Paris 1878.

³⁾ Borst, Das Verhalten der Endothelien bei der Entzündung. Verhandlungen der Phys. med. Gesellschaft zu Würzburg. Bd. XXXI. 1. 1897. p. 35.

Bildung der Adhäsionen an, spricht aber nur von einer endothelialen Umwandlung und Bekleidung der Oberfläche der Adhäsionen. In den früheren Stadien der „Organisation“ des Exsudates kann man in der Regel die spindelförmigen Abkömmlinge der Deckzellen von den kleineren Elementen des jungen Granulationsgewebes unterscheiden. Die Fähigkeit dieser Zellen, sich in sternförmige, faserige Gebilde umzuwandeln, ist mit Unrecht in Abrede gestellt worden. Man kann sich davon am Netz junger Meerschweinchen (in den ersten Tagen nach der Einleitung eines Entzündungsprocesses, z. B. durch kleine Fremdkörper), sowie in geeigneten Fällen beim Menschen mit voller Sicherheit überzeugen. Auch die Locomotionsfähigkeit der fibrillär gewordenen Deckzellen lässt sich zweifellos nachweisen.¹⁾

Wie weit die Bildung eines faserigen Gewebes aus diesen Zellen fortschreiten kann, ist schwer zu sagen, da für gewöhnlich sehr bald die Trennung von dem aus der Tiefe hervorwuchernden Gewebe unmöglich wird. Die Bildungsweise der Fasern und Verästelungen der Deckzellen unterscheidet sich von der der jungen Bindegewebszellen (Fibroblasten) durch eine grössere Unregelmässigkeit. Die faserigen Netze, welche man in einzelnen Fällen findet, scheinen mehr dadurch zu Stande zu kommen, dass sich Lücken im Zellkörper (vielleicht den sog. Zellplatten) bilden, wodurch die peripherischen Theile in ein Maschenwerk aufgelöst werden. Aber es lässt sich ausserdem in geeigneten Fällen (Peritoneum vom Meerschwein) eine feine fibrilläre Streifung des Zellkörpers nachweisen.

Dass den Deckzellen der Pleuro-Peritonealhöhle und des Pericards auch unter pathologischen Verhältnissen, zunächst bei entzündlichen Processen, eine besondere Stellung zukommt, durch welche sie sich von den Zellen des Bindegewebes unterscheiden, ist nicht zu bestreiten. Die Bedeutung der einzelnen Regionen des Coelom-Epithels ist aber eine sehr verschiedene. Die Sonderung, welche zur Bildung der mesodermalen Drüsen, der Urnieren, der Nebennieren, und vor Allem der Geschlechtsdrüsen führt, findet schon in sehr früher Zeit statt. Bekanntlich bleibt fast nur das Epithel der Ovarien annähernd in seiner ursprünglichen Beschaffenheit

¹⁾ Marchand, Ueber die Veränderungen der Peritoneal-Endothelien (Deckzellen) bei der Einheilung kleiner Fremdkörper. Sitz.-Ber. der Gesellschaft z. Bef. d. ges. Naturw. zu Marburg. Nr. 3. 1897. — Diese Verhandlungen 1898.

dauernd erhalten. Der übrige Theil, welcher nach jener Sonderung zurückbleibt und lediglich zur Bekleidung der freien Bindegewebs-Oberflächen dient, ist seiner Function als schützende Deckschicht, gleichzeitig aber auch seiner Aufgabe als resorbirende und als absondernde Schicht in bestimmter Weise angepasst, sie behält aber dabei dauernd nähere Beziehungen zum Bindegewebe, mit dem ja auch ursprünglich seine Elemente directen Zusammenhang haben. In ihrem ganzen Verhalten stehen die Deckzellen der serösen Häute den platten Zellen der Lymphräume am nächsten. Dabei ist zu berücksichtigen, dass auch die Identificirung der letzteren mit gewöhnlichen Bindegewebszellen von manchen Seiten ernstlich angezweifelt wird (s. unten).

Ganz zweifellos lässt sich der Uebergang der epithelialen Schicht in faseriges Bindegewebe an der Descemetia (bei der die angedeuteten entwicklungsgeschichtlichen Bedenken nicht in Betracht kommen) beweisen. Während auch diese bekanntlich in hervorragendem Grade einer rein regenerativen Wucherung durch mitotische Theilung und Bildung neuer platter Zellen fähig ist, so lange es sich um einen einfachen Ersatz von Defecten der Zellschicht handelt (Ewetsky, Schottlaender, Peters¹⁾), so sehen wir diese Zellen zu noch anderen Leistungen berufen, wenn in Folge einer penetrirenden Hornhautwunde ein Ersatz der Descemetia selbst erforderlich wird. Man sieht auf das Deutlichste, dass diese Zellen unter starker mitotischer Vermehrung und Vergrösserung und in den unregelmässigsten Formen (spindelförmig, bandförmig, verästelt) in den durch Fibrin grösstentheils ausgefüllten Defect der Hornhaut eindringen, bevor noch eine erhebliche Wucherung der Hornhautzellen und Vordringen derselben in den Wundspalt eingetreten ist. Die langgestreckten Zellen haben bereits deutlich streifiges Aussehen. Die der inneren Fläche der Descemetia noch anliegenden Elemente werden durch Faserzüge von einander getrennt, die bereits frühzeitig mit der Descemetia in inniger Verbindung stehen, und augenscheinlich von den Zellen selbst gebildet werden. Schon nach 14 Tagen sieht man (beim Hund) eine Anzahl homogener Streifen (Lamellen?),

¹⁾ v. Ewetsky, Endothel der Membr. Descemetii; Eberth, Untersuchungen aus dem pathol. Institut in Zürich. III. p. 89. 1875.

Schottlaender, Archiv f. mikr. Anat. Bd. XXXI.

A. Peters, Archiv f. mikr. Anat. Bd. XXXIII. S. 153. 1889.

welche ohne Grenze in die Substanz der Descemetia übergehen und nach der andern Seite sich in Fasern auflösen. Auf diese Weise wird ein anfangs faseriger (streifiger) Ersatz der durchtrennten homogenen Membran hergestellt. Aber schon sehr viel früher nimmt ein anderer Theil der Zellen wieder die epitheliale Anordnung an und bekleidet die Innenfläche der fibrinösen Füllungsmasse und die neugebildete Narbe.

Ranvier¹⁾, welcher neuerdings diesen Vorgang (am Kaninchen-
auge) ziemlich in derselben Weise beschrieb (er spricht allerdings nur von einer Lamelle, welche an der Vorderfläche der Zellen abgesondert werden soll), weist auf die Bedeutung der Contactwirkung der erhaltenen Descemetia bei der Bildung der neuen Lamelle hin.

Ähnliches lässt sich an jenen platten Zellen beobachten, welche die feinen Spalträume des lamellös gebauten Bindegewebes auskleiden, oder die in dem communicirenden System solcher Spalträume eingeschlossen sind, Zellen, welche nach einer weit verbreiteten, zuerst durch v. Recklinghausen begründeten Anschauung ohne Grenze in die Auskleidung der Anfänge der Lymphgefässe übergehen sollen und daher vielfach auch bereits als „endothelial“ bezeichnet werden. Die Frage, ob die Zellen des Bindegewebes, der Hornhaut, der Fascien u. s. w. thatsächlich derselben Natur sind, wie die „Endothelien“ der Lymphgefässe und der gewöhnlich auch als Lymphspalten bezeichneten Räume, die bereits eine continuirliche Auskleidung mit platten Zellen besitzen, ist für die Pathologie von grösster Wichtigkeit. Einerseits sehen wir derartige platte spindel- oder kernförmige Zellen bei sogenannten chronisch entzündlichen Processen in reichlich verästelte, fein fibrilläre Gebilde sich umwandeln, welche sich dann von der Umgebung nicht mehr trennen lassen und auf diese Weise eine anfangs fein streifige, später mehr homogene Bindegewebsschicht liefern; eins der besten Beispiele dieser Art bildet die verdickte Intima bei der beginnenden Arteriosclerose. Andererseits finden wir — ebenfalls bei Entzündungsprocessen — die platten, die grösseren Spalträume auskleidenden Zellen in grosse epitheliale Zellen umgewandelt, welche in Reihen dicht neben einander liegen oder selbst drüsen-

¹⁾ Ranvier, Recherches expérimentales sur le mécanisme de la cicatrisation des plaies de la cornée. Archives d'anat. microsc. T. II. S. 177. 7. Aug. 1898.

ähnliche Bläschen bilden, ähnlich den oben erwähnten an der Oberfläche der Serosa. Die Frage, ob diese Zellen ebenfalls fähig sind, fibrilläres Bindegewebe zu bilden, ist durch die Beobachtung noch nicht entschieden.¹⁾

Gleichen Meinungsverschiedenheiten, wie bezüglich der Deckzellen der serösen Häute, begegnen wir bei der Beurtheilung des Verhaltens der Blutgefäss-Endothelien (genetisch richtiger „Gefässzellen“ Rückert oder „Angioblasten“) zum Bindegewebe. Bekanntlich gingen die Meinungen auch darüber auseinander, ob die neu sich bildenden Capillaren stets nur aus bereits vorhandenen hervorgehen (Arnold), oder ob daneben auch eine Ergänzung durch Apposition von Spindelzellen des Zwischengewebes vorkommt (Billroth, E. Ziegler).²⁾ Die neueren sorgfältigen Untersuchungen von Yamagiva³⁾ machten das Letztere schon sehr unwahrscheinlich, wenn dieser Autor auch die Möglichkeit einer solchen Betheiligung des Zwischengewebes nicht ganz ausschloss. Durch den Vergleich der embryonalen und postembryonalen normalen Gefässneubildung mit der pathologischen kann man meiner Ansicht nach die Betheiligung der Bindegewebszellen bei der Capillarbildung mit Sicherheit ausschliessen. Irrthümer können leicht hervorgerufen werden durch die Adventitialzellen, welche schon die feinsten Sprossen der jungen Capillaren begleiten. (Die Cellules vasformatives von Ranvier sind allem Anschein nach nur abgelöste Gefässsprossen, welche wucherungsfähig bleiben. cf. Saxer.⁴⁾

¹⁾ Diese Frage hängt nahe mit der Entwicklung der Lymphgefässe zusammen. (S. S. 61 Note 2).

²⁾ J. Arnold, Virchow's Archiv, Bd. 54. S. 1 u. 408. 1872.

Billroth, Untersuchungen über die Entwicklung der Blutgefässe. Berlin 1856.

E. Ziegler, Untersuchungen über patholog. Bindegewebs- und Gefässbildung, Würzburg 1876. Neuerdings hat Z. diese Ansicht aufgegeben. (Lehrbuch I. 9. Aufl. S. 300).

³⁾ S. Yamagiva, Ueber die entzündliche Gefässneubildung. Virchow's Archiv. Bd. 132. S. 446. 1893.

⁴⁾ Saxer, Ueber die Entwicklung und den Bau der normalen Lymphdrüsen und die Entstehung der rothen und weissen Blutkörperchen. Anatomische Hefte (Merkel-Bonnet) Bd. VI. 3. 1896.

Die Trennung der Blut-Gefäss-Endothelien von den übrigen „falschen Epithelien“ wird immer mehr geboten, je weniger sicher die mesoblastische

Schwieriger ist die Frage zu entscheiden, wie sich die Gefässzellen oder „Angioblasten“ zu der Bindegewebsneubildung bei der

Entstehung derselben wird. Uskoff (Die Blutgefässkeime und deren Entwicklung bei einem Hühner-Embryo. Mém. de l'Académie imp. des Sc. de St. Petersburg. T. 35. Nr. 4. 1887) führte die Entstehung der Blutgefässe auf mehrkernige Zellkörper zurück, welche sich von den peripherischen Theilen des Hypoblasten ablösen, sich kanalisieren und den Mesoblasten durchwachsen. Rückert (Biol. Centralbl. VIII. S. 185. 1888) gelangte zur Annahme einer doppelten Quelle der Endothelzellen („Gefässzellen“) des Herzens und der grossen Gefässbahnen aus dem Entoblast des Darmrohres und aus dem den Darm umhüllenden Mesoblast, während Rabl (Theorie des Mesoderms I. Leipzig 1897. p. 113) dem gegenüber an dem Satze festhält, dass „Endothel stets aus Endothel hervorgeht“ und sich gegen die theilweise mesodermale Entstehung der Gefässzellen wendet, wenn er auch über die erste Entstehung des Herz-Endothels keine bestimmten Angaben machen kann. Der neueste Autor, H. Brachet (Recherches sur le développement du cœur, des premiers vaisseaux et du sang chez les amphibiens urodèles (Triton alpestris), Archives d'anatomie microsc. II. p. 251, 1899, spricht sich ganz positiv für die Entstehung der Anlagen des Herzens und der grossen Gefässe aus einer Verdickung des Darm-Hypoblasten und für eine davon getrennte ebenfalls hypoblastische Entstehung der Blutkörperchen aus.

Fast noch schwieriger ist heute die Entscheidung über die Herkunft und Bedeutung der zelligen Auskleidung der lymphatischen Gefässe, die eng mit der Frage nach dem Zusammenhang der Lymphgefässanfänge mit den Spalträumen des Bindegewebes, welche durch die Untersuchungen v. Recklinghausen's sicher beantwortet schien, verknüpft ist. Gegenüber dieser Anschauung wird das Vorhandensein vollständig geschlossener Lymphgefäss-Capillaren von Teichmann und von Ranvier mit aller Sicherheit behauptet. Letzterer führt die Entstehung der Lymphgefässe auf die fortgesetzte Bildung von theils anfangs soliden, theils hohlen Endothelsprossen zurück, welche von den Venen ausgehen und eine Art geschlossenes Secretionsorgan darstellen sollen. Auch die Lymphdrüsen entstehen nach diesem Forscher als cavernöse Räume durch Confluenz derartiger Sprossen. — (Ranvier, Morphologie et développement des vaisseaux lymphatiques chez les mammifères — Morphologie et développement du système lymphatique. Archives d'anat. micr. T. I. p. 69 u. p. 137. 1897). Saxer schildert dagegen die Entstehung der Lymphdrüsen durch Erweiterung und Zusammenfluss von Spalträumen des Bindegewebes, welche mit platten Bindegewebszellen ausgekleidet sind, ähnlich Gulland.

Ueber das Verhältniss der Bindegewebszellen zu den die Spalträume des Bindegewebes und die Lymphgefässe auskleidenden Zellen herrscht z. Z. in der Pathologie, ungeachtet der grossen Wichtigkeit dieser Frage, keineswegs Einigkeit. v. Recklinghausen (Die Lymphgefässe und ihre Beziehung zum Bindegewebe. Berlin 1862) war der Meinung, dass trotz des Zusammenhanges

Heilung der Gefässwunden, der sog. Organisation der Thromben und bei pathologischen Verdickungen der inneren Schichten der grösseren Gefässe, endlich bei der Obliteration der kleineren und kleinsten Gefässe verhalten. Während man im Allgemeinen geneigt war, den Endothelzellen eine Hauptrolle bei der Bindegewebsbildung zuzuschreiben (Waldeyer¹⁾, Durante, Baumgarten, Raab, Thoma und Heuking, Beneke und Andere für die Organisation des Thrombus, Zahn²⁾ für die Heilung der Arterienwunden, Heubner³⁾ für die Arteriitis syphilitica), so erheben sich doch

der Saftkanälchen und Lymphgefässenden den ersteren doch eine mehr selbstständige Stellung einzuräumen sei; dennoch nahm er eine Entstehung der letzteren durch ein Zusammenfliessen der Saftkanälchen an, wobei wahrscheinlich die Bindegewebszellen zu den Epithelzellen der Lymphgefässe umgewandelt würden. (p. 93).

Im Ganzen ist diese Auffassung auch jetzt noch sehr verbreitet, wenigstens machen die meisten Pathologen, wie mir scheint, keinen Unterschied zwischen eigentlichen Bindegewebszellen und Spaltraumzellen; Ribbert (Pathol. Histologie S. 72, 74) trennt beide von einander; worauf aber die Unterscheidung beruht, wird nicht näher angegeben; bei der „Organisation“ des fibrinösen Exsudates schreibt Ribbert den letzteren sogar die Hauptrolle zu, da R. aber die Intercellularsubstanz überhaupt intercellular und nicht aus dem Protoplasma der Bindegewebszellen entstehen lässt, so würde auch functionell kein Unterschied zwischen den beiden Formen bleiben. Beruht die behauptete Entstehung der Lymphgefässe aus einer fortschreitenden Sprossenbildung von den Blutgefässen aus auf Richtigkeit, dann würde es sich nur noch um die Frage handeln können, ob das Lymphgefässsystem geschlossen ist, oder offen, und, im letzteren Falle, wo die Abgrenzung von den Hohlräumen des Bindegewebes zu suchen ist. So lange diese wichtige Frage noch nicht gelöst ist, lässt sich ein definitives Urtheil über die Natur der die Lymphspalten auskleidenden Zellen nicht abgeben.

¹⁾ Waldeyer, Zur patholog. Anat. d. Wundkrankheiten, Virchow's Archiv Bd. 40.

Durante, Stricker's med. Jahrbücher, 1872. IV. S. 142.

Baumgarten, Die sog. Organisation des Thrombus, Leipzig, 1876.

Raab, Virchow's Archiv. Bd. 75. S. 451.

Thoma u. Heuking, Substitution des marantischen Thrombus durch Bindegewebe, Virchow's Archiv, Bd. 109. S. 288. 1887.

Beneke, Die Ursachen der Thrombus-Organisation, Ziegler's Beitr. VII. 1890.

S. auch Marchand, Artikel Arterien in Eulenburg's Real-Encyclop. 3. Aufl. Bd. II. 1874. S. 215ff.

²⁾ Zahn, Virchow's Archiv, Bd. 96. S. 1. 1884.

³⁾ Heubner, Die luetische Erkrankung der Hirnarterien, Leipzig 1874.

zunächst theoretische Bedenken gegen diese Auffassung auf Grund der normalen Entwicklung. Der frühzeitige Eintritt der Endothelwucherung bei Thrombose und Verletzungen, die Bekleidung des Thrombus mit einer Endothelschicht, die Bildung zahlreicher canalisirter Sprossen in die Thrombusmasse hinein lässt sich leicht genug beweisen, auch das Auftreten des Bindegewebes in unmittelbarem Anschluss an das wuchernde Endothel (Thoma und Heuking); dennoch sind die Beweise für die Abstammung dieses Bindegewebes vom Endothel keineswegs sicher. In sehr frühen Stadien findet man unter dem wuchernden Endothel Rundzellen und Spindeln, welche von dem Endothel verschieden zu sein scheinen. Wucherungen der Endothelzellen mit Vergrößerung, Lücken- und Netzbildung, Erzeugung mehrkerniger Riesenzellen kommen unter verschiedenen Umständen vor¹⁾. Die Entstehung der bindegewebigen Verdickungen der Gefäßwand bei Arteriosclerose und verwandten Processen scheint aber stets von den bindegewebigen Theilen der Gefäßwand auszugehen.

Auch die eigenthümlichen homogenen Massen, welche wir am schönsten bei chronischen Nieren-Erkrankungen aus den Glomeruluschlingen hervorgehen sehen, und die man früher schlechtweg als „Bindegewebe“ bezeichnete, unterscheiden sich besonders anfangs sehr deutlich von diesem durch ihr Verhalten gegenüber Färbungen. Später kann wohl ein Ersatz durch Bindegewebe vorkommen.

Bei Weitem die meisten Differenzen hat die Frage verursacht, welche Rolle die Leukocyten bei der Neubildung des Bindegewebes spielen. Bekanntlich hat Virchow bereits die Möglichkeit erwogen, dass die farblosen Blutkörperchen im Thrombus zu Bindegewebszellen werden²⁾. Dass in den Wundgranulationen ein Theil der kleinen Rundzellen, welche man ursprünglich aus dem formlosen Blastem herleitete, durch Umwandlung ihrer Kerne, Vergrößerung und Verlängerung zu Bindegewebszellen werden sollte, ist eine alte Ansicht (Reinhardt, Paget u. A.³⁾ Als man nach der Ent-

¹⁾ Dahin gehören sehr wahrscheinlich auch die von J. Arnold nach Injection von Fremdkörpern in die Gefäße beobachteten und auf Leucocyten zurückgeführten vielkernigen Zellen.

²⁾ R. Virchow, Gesammelte Abhandlungen, p. 327.

³⁾ J. Paget, Surgical Pathology. London 1853, vol. I,
B. Reinhardt, Traube's Beiträge, Heft 2. 1846.

deckung der Auswanderung der Leukocyten aus dem Blut erkannt hatte, dass ein grosser Theil der in den entzündlichen Exsudaten auftretenden Zellen thatsächlich Leukocyten sind, lag der Gedanke an eine Umwandlung derselben in Bindegewebszellen nahe genug. Cohnheim¹⁾ unterschied entzündliche Neubildung und eigentliche Regeneration; erstere sollte das junge Bindegewebe liefern, letztere die Epidermis und die sog. höheren Gewebsformen. Die verschiedenen Phasen, welche diese Lehre durchgemacht hat, können hier nicht erörtert werden. Als sicher können wir heut hinstellen, dass die im Blute in der Mehrzahl vorhandenen und hauptsächlich auswandernden sog. multinucleären granulirten Leukocyten die Fähigkeit nicht besitzen, sich in Bindegewebszellen umzuwandeln. Eine Entscheidung darüber, ob überhaupt Leukocyten einer solchen Umwandlung fähig sind, lässt sich heut, wie ich glaube, noch nicht fällen, so lange der Begriff Leukocyten noch nicht vollständig abgegrenzt und die erste Entstehungsweise dieser Zellen noch nicht allseitig geklärt ist. Nach der Ansicht einer Reihe von Autoren stellen die sog. blutbildenden Zellen eine grosse Gruppe unter einander verwandter Zellformen dar, die schon sehr früh in der Embryonalentwicklung sich von den Elementen des Bindegewebes und der Gefässwand sondern und an vielen Stellen des Körpers, ganz besonders in den blutbildenden Organen, ihre Proliferationsstätten finden (Saxer).²⁾ Die Existenz dieser Elemente mit ihren verschiedenartigen Zellformen lässt sich mit grosser Sicherheit nachweisen. Schwerer zu entscheiden ist die Frage der ersten Abstammung dieser Zellformen von den mesodermalen Zellen, sodann die weitere Frage, ob die sämtlichen Leukocyten (und blutbildenden Zellen) auch im entwickelten Organismus auf jene primären Formen zurückzuführen sind, oder ob noch andere Bildungsmöglichkeiten vorhanden sind. Untersuchungen am normalen und entzündeten Netz und an anderen entzündlich infiltrirten Geweben (Granulationsgewebe bei Wundheilung und chronischer Entzündung anderer Art) haben mich zu der Annahme geführt, dass die adventitiellen Zellen der kleinen Gefässe eine grosse Bedeutung für die Bildung „leukocytoider“ Elemente besitzen. Die Zellen der Ranvier'schen Milchflecken gehören zu derselben Gruppe; es lassen sich hier im

¹⁾ J. Cohnheim, Vorlesungen, Bd. II. 2. Aufl. S. 348. 1882.

²⁾ Saxer, l. c. Anat. Hefte (Merkel-Bonnet) Bd. VI, H. 3).

Netz noch bei Neugeborenen und älteren Kindern dieselben Formen nachweisen wie in den blutbildenden Organen des Embryo; selbst kernhaltige rothe Blutkörperchen (Marchand¹⁾), ferner sog. Lymphocyten und grössere einkernige Zellen, allem Anschein nach auch die viel umstrittenen Unna'schen Plasmazellen. Andererseits haben die Adventitialzellen (theilweise oder sämmtlich?) die Fähigkeit der Bindegewebsbildung nicht verloren; ganz besondere Bedeutung besitzen sie aber für die Entstehung der sog. grossen Phagocyten, welche sich nicht von den grossen einkernigen Leukocyten unterscheiden, und ihrerseits in Lymphocyten übergehen können, die wahrscheinlich auch in das circulirende Blut übertreten.

Krompecher²⁾ nimmt an, dass sich die Unna'schen Plasmazellen in Bindegewebszellen umwandeln können, und da er diese Elemente von den Lymphocyten des Blutes herleitet, wie v. Marschalkó und C. Justi³⁾, so glaubt er darin den Weg einer „hämatogenen Bildung von Bindegewebe“ zu erblicken. Borst⁴⁾ vermuthet, dass eine solche durch ausgewanderte Abkömmlinge der Endothelzellen stattfinden könne, was nach dem oben Gesagten nicht wahrscheinlich ist. Marwedel⁵⁾ versuchte endlich die Entstehung des Bindegewebes bei experimentell erzeugter Osteomyelitis auf Umwandlung der eosinophilen Zellen des Knochenmarks zurückzuführen, doch konnte Enderlen bei sehr sorgfältiger Nachprüfung diese Angaben durchaus nicht bestätigen.

Wie verhält sich nun die Regeneration zur ersten Entwicklung? Während bei dieser eine fortschreitende Steigerung von den ein-

¹⁾ Marchand, Diese Verhandlungen, Jahrg. I. S. 63. — Sitzungsber. der Gesellschaft zur Beförderung der ges. Naturw. zu Marburg. Mai und August 1897.

S. auch Melissenos, Anat. Arz. Nr. 22. März 1899.

²⁾ E. Krompecher, Beiträge zur Lehre von den Plasmazellen. Ziegler's Beiträge, Bd. XXIV. 1898.

³⁾ v. Marschalkó, Ueber die sog. Plasmazellen. Archiv f. Dermatol. und Syphilis. 1895.

C. Justi, Ueber die Unna'schen Plasmazellen; Virchow's Archiv, Bd. 150, 2. 1898.

⁴⁾ Borst, Das Verhalten der Endothelien bei der Entzündung. Verhandlungen der Phys. med. Gesellsch. zu Würzburg. N. T. XXXI. 1. 1897. S. 46.

⁵⁾ Marwedel, Die morpholog. Veränderungen der Knochenmarkzellen bei der eiterigen Entzündung. Ziegler's Beiträge z. path. Anat. Bd. XXII.

fachen zu den complicirteren, weiter differenzirten Formen stattfindet, liegt es im Wesen der Regeneration nach Substanzverlusten (der pathologischen Regeneration gegenüber der physiologischen), dass hier eine Art Rückkehr der bereits ausgebildeten Theile zu einfachen Elementen stattfindet, aus denen dann wieder die höher differenzirten Formen werden. Eine einfache Wiederholung der ersten Entwicklung ist also die Regeneration nicht; man kann vielmehr sagen, dass fast alle Regenerationen (abgesehen von der der einfachsten Elemente) verschieden von der ersten Entwicklung verlaufen. Denn bei allen (pathologischen) Regenerationen zusammengesetzter Theile haben wir immer einen Rest des ausgebildeten Organ- oder Gewebstheils in innigem, continuirlichem Zusammenhang mit den neuen Elementen. Je complicirter der Bau des histologischen Elementes, desto stärker tritt die Abweichung von dem ersten Entwicklungsvorgang hervor. Die Regeneration des quergestreiften Muskels verläuft niemals so, wie die erste Bildung desselben; von der Regeneration des Nerven gilt dasselbe.

Es wäre daher verfehlt, wenn man bei der Regeneration nach einer schematischen Wiederholung der ersten Entwicklungsvorgänge suchen wollte. Wenn man die Regeneration als eine „Rückkehr zum Embryonalzustand“ bezeichnet, so ist das nur insofern berechtigt, als dabei die Gewebs-Elemente eine Wucherungsfähigkeit zeigen, die für gewöhnlich nicht manifest, sondern vollkommen latent ist.

Die fortgesetzte gleichwerthige Theilung der vorhandenen Gewebskerne, der wichtigsten Träger der vererbten Eigenschaften — der Eigenart der Zelle — bedingt nun das Grundgesetz der Regeneration, dass bei diesem Vorgang die Gewebe des Körpers innerhalb derjenigen histologischen Grenzen bleiben, welche sie durch die Entwicklung, also von ihrem ersten Auftreten als gesonderte Theile der Anlage erhalten haben. Für diesen Fall können wir also dem durch Bard¹⁾ erweiterten Satze: „Omnis cellula e cellula ejusdem generis“ wohl zustimmen. Dabei muss indess zunächst festgestellt werden, was denn unter dem Genus zu verstehen ist, denn es liegt

¹⁾ Bard, La Spécificité cellulaire et l'histogénèse chez l'embryon. Archives de Physiol. norm. et path. 3. Sér. T. 7. p. 406.

eben in dem Wesen der Entwicklung durch Differenzirung, dass das Genus der Zellen sich im Laufe derselben ändert. Aus Zellen, die die Eigenschaften vieler Gewebe in sich beherbergen, werden specialisirte Zellen, und es wird sich daher fragen, bis zu welcher Generation ihrer Vorfahren die bei der Neubildung auftretenden jungen Zellen in ihren Eigenschaften zurückgehen. Bis auf die erste Anlage der Keimblätter jedenfalls nicht; sie entsprechen immer einem sehr viel späteren, ja sogar meist einem weit vorgeschrittenen Stadium der Organentwicklung. Mit anderen Worten, um mit Ribbert und Hansemann zu reden, die Entdifferenzirung, die Anaplasie der Zellen ist bei der Regeneration gering.

Wenn man früher annahm, dass aus den Zellen des Granulationsgewebes Epidermis werden könne, so ging man, allerdings unbewusst, von der Vorstellung aus, dass dies fälschlich sogenannte embryonale Gewebe (ein Ausdruck, der ja in Frankreich noch immer sehr beliebt ist), ein indifferentes Keimgewebe sei, welches in seinen Eigenschaften etwa den ersten Generationen der Furchungszellen gleichkommen würde. Diese Vorstellung war hervorgerufen durch eine mangelhafte Kenntniss der histologischen Zusammensetzung dieses Gewebes in Folge unzureichender Untersuchungs-Methoden, aber auch durch eine mangelhafte genetische Anschauung.

Aber, wie schon aus dem Vorhergehenden sich ergeben dürfte, die einzelnen Organe und Gewebe verhalten sich in dieser Beziehung, d. h. in der constanten Reproduction gleichartiger Elemente, nicht genau übereinstimmend. Bei vielen Geweben ist eine gewisse Veränderlichkeit erkennbar, die weniger bei der reinen, einfachen Regeneration, sehr viel stärker bei Störungen durch besondere accidentelle Ursachen hervortritt. So sehen wir schon bei den Gewebswucherungen bei infectiösen Processen Formen auftreten, die sehr wesentlich von denen der ursprünglichen Gewebe-Elemente abweichen. (Ich erinnere an die Bildung vielkerniger Riesenzellen aus gewöhnlichen Bindegewebszellen). Aber auch bei der reinen Regeneration begegnen wir in manchen Fällen — z. B. an der Descemetia — einem sehr erheblichen Formenwechsel, der Bildung von Bindegewebe aus (morphologisch) epithelialen Zellen, während in anderen Fällen dieselben Zellen sich immer in gleicher Weise reproduciren.

Bei niederen Thieren, selbst noch bei den niederen Wirbelthieren

verschieben sich bekanntlich diese Verhältnisse erheblich. Sehen wir doch bei Reptilien und Amphibien, dass die sich regenerirenden Theile noch Fähigkeiten besitzen, die einem viel früheren Stadium der Entwicklung entsprechen, d. h. die Regeneration kann zum Ersatz grösserer Organtheile und ganzer Organe führen. Hier wiederholt sich die erste Bildung viel vollständiger. Die sehr merkwürdige Neubildung der Linse bei Tritonen aus den Deckzellen der Iris, die scheinbar eine Ausnahme von dem Grundgesetz der Regeneration darstellt, ist keine Regeneration im eigentlichen Sinne, sondern ein functioneller Ersatz der Linse durch ein ganz neugebildetes Organ¹⁾.

Der wichtige Vorgang der Umbildung einer Gewebsform in eine andere, welcher sowohl bei sogenannten chronisch entzündlichen als regenerativen Processen vorkommt und ganz besondere Bedeutung bei der Geschwulstbildung erlangt, wird in der Regel als Metaplasie bezeichnet.

Die Metaplasie würde dem Grundgesetz der Regeneration widersprechen, wenn sie über das physiologische Mass der Umwandlungsfähigkeit der Gewebe hinausginge; es würde dadurch der Process einen erheblich stärker pathologischen Charakter erhalten, der natürlich auch auf eine besondere, die „normale“ Regeneration störende Ursache oder auf neue, z. B. mechanisch wirkende Anforderungen an die Gewebe hinweisen würde (cf. Lubarsch²⁾).

Es wird sich also zunächst darum handeln, jenes physiologische Mass, jene Breite der Umwandlungsfähigkeit festzustellen. Das ist aber nur schwer und in der Regel erst a posteriori möglich, z. Th. indess auch an der Hand der Entwicklung. Man sagt ganz mit Recht, dass nur verwandte Gewebsformen in einander übergehen; die Hauptschwierigkeit liegt aber darin, den Grad der Verwandtschaft festzustellen, bei dem das noch möglich ist. Leider gehen gerade über manche hierher gehörige Fragen die Ansichten unserer berufenen Rathgeber, der Embryologen, neuerdings sehr auseinander.

¹⁾ G. Wolff, Regeneration der Urodelenlinse, Archiv f. Entw.-Mechanik. Bd. I. 1895.

E. Müller, Regeneration der Augenlinse bei Triton. Archiv f. mikr. Anat. Bd. 47. 1896.

²⁾ O. Lubarsch, Zur Lehre von den Geschwülsten und Infektionskrankheiten. Wiesbaden 1899. S. 238.

Wir wissen, dass verschiedene, z. B. entodermale Epithelformen in einander übergehen können; einfaches Platten-Epithel in Cylinder-Epithel, Flimmer-Epithel in flimmerloses Platten-Epithel (z. B. in den Bronchen und Lungen-Alveolen), woraus ersichtlich ist, dass diese verschiedene Epithelformen, welche von einer ganz gleichartigen Anlage stammen, verschiedenen functionellen Anforderungen angepasst werden. Im Allgemeinen sehen wir bei der Regeneration diese Specialisirung beibehalten; das platte Alveolen-Epithel erzeugt wieder dieselben Formen; immerhin liegt ein Wechsel nicht ausser dem Bereiche der Möglichkeit, und es kann nicht überraschen, wenn wir z. B. eine ulceröse Höhle der Lunge von den Bronchen aus mit einer einfachen Schicht platter Zellen sich auskleiden sehen. Höhe und Breite der Zellen hängt überdies zum grossen Theil von mechanischen Verhältnissen ab.

Dass die Eigenart der Zellen so weit geht, wie es z. B. Pfitzner¹⁾ annimmt, dass sogar die Zellen der verschiedenen Schichten eines mehrschichtigen Epithels nicht in einander übergehen sollen, lässt sich m. E. durchaus nicht aufrecht erhalten. (Ich glaube auch nicht, dass, wenn wir irgendwo, z. B. in der Leber, Flimmer-Epithel in einer Cyste antreffen, dies mit Nothwendigkeit auf einen abnormen Einschluss von Flimmerzellen hinweist. Es kann auch auf ursprünglich flimmerlose Zellen aus einem frühen Stadium der Anlage zurückgeführt werden, in welchem die Entodermzellen noch die Fähigkeit besitzen, Flimmerzellen zu bilden.)

Eine noch grössere Breite der Umwandlungsfähigkeit zeigen bekanntlich die verschiedenen Bindesubstanzen; wir wissen, dass in der Entwicklung und so auch später Bindegewebe in Knochen und Knorpel übergehen kann, dass Knorpel metaplastisch in Knochen sich umwandeln und durch Knochen ersetzt werden kann. Eine Wiederholung dieser Vorgänge finden wir auf's Schönste bei der Callusbildung, und zwar nicht blos an knorpelig vorgebildeten Theilen des Skelets, sondern, wie Hanau und Koller²⁾ gezeigt haben, auch an den Deckknochen des Schädels. Dass selbst das

¹⁾ Pfitzner, Epithel der Conjunctiva. Zeitschr. f. Biologie. Bd. 34. S. 397. 1897.

²⁾ H. Koller, Ist das Periost bindegewebig vorgebildeter Knochen im Stande, Knorpel zu bilden? Archiv f. Entwicklungsmech. III. 1896.

Knochenmark Knorpel bilden kann, lehren u. A. die Transplantations-Versuche von Bruns¹⁾.

Virchow²⁾ bezeichnet diese Vorgänge mit dem sehr treffenden Namen der histologischen Akkomodation; sie fallen z. Th. noch am reifen Organismus in den Bereich des Normal-Physiologischen, wie vielleicht am besten die Umgestaltung der Knochen, die Transformation unter veränderten mechanischen Bedingungen lehrt (J. Wolff). Wenn sie aber unter normalen Verhältnissen schon vorkommen, können sie unter dem Einfluss pathologischer Einwirkungen um so mehr erwartet werden.

Im Ganzen, glaube ich, können wir auch bei der pathologischen Metaplasie als die nicht überschreitbare Grenze der Gewebe die ursprüngliche Sonderung in die drei Keimblätter betrachten, aber wir werden sehen, dass die Entscheidung darüber sehr schwierig werden kann.

Es besteht heut bei Vielen eine grosse Neigung, bei dem Auftreten von Knorpel an Stellen, wo gewöhnlich sich solcher nicht vorfindet, sofort an eine „Keimverlagerung“ oder „Verirrung“ zu denken; das ist namentlich in ausgedehnter Masse bei Gelegenheit der sog. ossificirenden Myositis geschehen (Mays, Pincus, Cahen, Manz, etwas abweichend spricht sich Stempel aus³⁾).

Wenn auch der chronisch entzündliche Charakter dieser Affektion vielleicht angezweifelt werden kann und in vielen, wohl den meisten Fällen eine congenitale Disposition zu der Erkrankung wahrscheinlich ist, so liegt meines Erachtens kein Grund vor, deswegen eine abnorme Versprengung von Knorpelkeimen zwischen die Muskeln anzunehmen, denn zwischen congenitaler Disposition zu abnormen Gewebswucherungen und Verlagerung von Gewebstheilen besteht noch ein grosser Unterschied.

¹⁾ P. Bruns, Ueber Transplantation von Knochenmark. Langenbeck's Archiv f. klin. Chir. Bd. XXVI. S. 661. 1881.

²⁾ R. Virchow, Transformation and Descent. Journal of Pathol. and Bacteriol. (Woodhead) T. I. p. 1.

³⁾ Mays, Virchow's Archiv, Bd. 74.

Pincus, Deutsche Zeitschrift f. Chir., Bd. 44.

Cahen daselbst, Bd. 31.

Manz, Annalen des städt. Krankenhauses in München, 1895.

Stempel, Mittheilungen aus den Grenzgebieten der Medicin und Chir. Bd. III.

P. Rathke¹⁾ ist geneigt, (mit Roux) die Entstehung des Knorpels in solchen Fällen, ähnlich wie es von Kapsammer²⁾ für den Fraktur-Callus geschehen ist, auf mechanische Verhältnisse (häufige Verschiebungen der Theile) zurückzuführen, ob mit Recht, muss ich dahingestellt sein lassen. — Die metaplastische Knochenbildung aus Bindegewebe ist eine so häufige Erscheinung, dass sie keiner besonderen Erörterung bedarf³⁾.

Schwerer wird die Entscheidung in solchen Fällen, wo an Stelle von normalen Organtheilen (im Anschluss an anderweitige pathologische Veränderungen) Gewebsformen auftreten, die nach der gewöhnlichen Vorstellung einem ganz anderen Theil der Anlage, einem anderen Keimblatt angehören. Am meisten überraschend ist in dieser Beziehung wohl die Entwicklung der schönsten Epidermis mit Riffzellen, Eleidin und verhornten Zellen an Stelle des Oberflächen-Epithels der Harnwege, welche zuerst von Rokitansky als Cholesteatom bezeichnet wurde. Am häufigsten ist die Veränderung bei alten Stricturen der Harnröhre, sodann — in Form isolirter oder zusammenfließender Plaques — auf der Schleimhaut der Blase bei chronischer Cystitis, ferner im Nierenbecken (Beselin, Posner u. A.⁴⁾ und zuweilen auch auf der ganzen Schleimhaut des harnableitenden Apparates von den Nierenkelchen bis zur Harnröhre (Marchand und Liebenow, Cabot, Hallé⁵⁾). Da in einzelnen

¹⁾ P. Rathke, Ueber die Ursache des Auftretens von Knorpel bei der „Myositis ossificans“. Archiv f. Entwicklungsmechanik. Bd. VII. S. 398. 1898.

²⁾ G. Kapsammer, Zur Frage der knorpeligen Callusbildung, Virchow's Archiv, Bd. 152. S. 157. 1898.

³⁾ Auch ectodermale Theile, wie z. B. die Linse, können gelegentlich durch Knochen ersetzt werden; hier handelt es sich indess nicht um eine Metaplasie, sondern um eine Pseudomorphose durch eingedrungenes, nachher verknöchertes Bindegewebe. Der Bildung echten Knochens geht Verkalkung voraus; wie z. B. an den Arterien.

⁴⁾ Rokitansky, Lehrbuch, 3. Aufl. 1861. Bd. III. S. 354. 363.

Beselin, Virchow's Archiv, Bd. 99. S. 289. 1885.

Posner, Virchow's Archiv, Bd. 118. S. 391. 1889.

⁵⁾ Liebenow, Ausgedehnte Epidermisbekleidung der Schleimhaut der Harnwege. Dissert. Marburg 1891.

Noël Hallé, Leucoplasies et cancroïdes dans l'appareil urinaire. (S. das. die Fälle von Cabot.) Annales des Maladies des organes génito-urinaires. 1896.

Zeller, Platten-Epithel im Uterus, Zeitschr. f. Geburtshülfe u. Gynäk. Bd. XI. 1885.

dieser Fälle, so auch in dem von mir bei einem Knaben von 14 Jahren beobachteten, längere Zeit eine Harnfistel (in Folge von Perinealschnitt) bestand, so konnte an die Möglichkeit einer allmählich fortschreitenden Epidermisbildung von hier aus gedacht werden; diese Annahme muss indess, wenn sie auch für gewisse Fälle nicht ausgeschlossen ist, mit Rücksicht auf die weit zahlreicheren Fälle, in denen jene Möglichkeit fehlte, aufgegeben werden. Die meisten Autoren sind denn auch darüber einig, dass es sich um eine metaplastische Bildung von Epidermis aus dem Schleimhaut-Epithel handelt. Bemerkenswerth ist, dass gleichzeitig mit dieser Umwandlung der Deckschicht die Schleimhaut einen papillären Bau erhält, also eine secundäre Umwandlung der bindegewebigen Unterlage, wodurch diese ähnlich den normaler Weise mit Epidermis bedeckten Häuten wird. Das Merkwürdigste ist vielleicht, dass sich in meinem oben erwähnten Falle an der Unterfläche des Zwerchfells ein ganz typisches metastatisches Cholesteatom — offenbar durch Verschleppung der auf metaplastischem Wege entstandenen Epidermis-Zellen — gebildet hatte, wie wir in anderen Fällen maligne Geschwülste von der Beschaffenheit der metaplasirten Epithelformen an dem Orte der Metaplasie beobachten.

So lange man die Epithelien der Harnorgane von dem Ectoderm herleitete, schien die genetische Erklärung der Metaplasie ziemlich naheliegend. Allerdings muss dabei schon berücksichtigt werden, dass die Deckschicht der Harnblase vom Entoderm her stammt.

Mit je grösserer Sicherheit nun der Wolff'sche Gang bei den Säugethieren und dem Menschen dem Mesoderm zugerechnet wird, wenn auch sein hinteres Ende vorübergehend mit dem Ectoderm in Verbindung treten soll, so schwindet die Möglichkeit einer genetischen Erklärung immer mehr, selbst wenn man mit O. Schultze¹⁾ als möglich annimmt, dass vielleicht einzelne Ectodermzellen sich den Epithelzellen des Ganges beimischen.

Man müsste denn geradezu annehmen, dass derartige vereinzelte Epithelzellen sich in ihrer Eigenart unverändert erhalten, und dass sie dann nach Verlust des normalen Epithels einen wirklichen Ersatz desselben, also keine eigentliche Metaplasie herbeiführen; indess ist diese Annahme doch recht misslich.

¹⁾ Schultze, Grundriss der Entwicklungsgeschichte. 1897. S. 414.
S. auch Minot, Lehrb. d. Entw. 1894. S. 282.

In seltenen Fällen zeigt auch die Deckschicht der Uterus-schleimhaut die gleiche Umwandlung (Zeller).

Weiter sehen wir eine Epidermisbildung auch auf Schleimhäuten mit entodermalem Epithel, und wenn auch am Kehlkopf vielleicht an ein Ineinandergreifen ectodermalen und entodermalen Epithels gedacht werden könnte, so fällt doch diese Möglichkeit fort in der Lunge, in der Gallenblase, wo gewisse Neubildungen auf eine derartige Metaplasie hindeuten.

Berücksichtigen wir noch, dass bekanntlich der anfangs mit Flimmer-Epithel bedeckte Oesophagus sich im Laufe der Entwicklung mit einem geschichteten Epithel bekleidet, welches nicht selten verhornende Platten und epidermoidale Geschwülste bildet, dass ferner die Schleimhaut der drei ersten Mägen der Wiederkäuer mit einer dicken, verhornten Epidermis ausgestattet ist, so können wir nur zu dem Resultat kommen, dass die entodermalen Oberflächen-Epithelien bereits physiologisch eine wirkliche verhornende Epidermis zu bilden vermögen, dass also auch eine metaplastische Entstehung einer solchen unter pathologischen Verhältnissen sehr wohl möglich ist.

Eine besonders wichtige und viel erörterte Frage betrifft die metaplastische Bildung quergestreifter aus glatter Musculatur. Deutet das Vorkommen der ersteren immer auf eine directe Herkunft von den Urwirbeln (dem Myotom) oder können quergestreifte Muskelfasern auch aus sog. mesenchymatischem Gewebe entstehen? Die Mehrzahl der Autoren (besonders Pathologen) ist wohl der ersteren Ansicht, andere, z. B. O. und E. Hertwig, betrachten die Bildung der quergestreiften Muskelfasern nur als Folge einer localen functionellen Differenzirung. Lassen wir hier die Wirbellosen ganz bei Seite, so finden wir doch auch bei Wirbelthieren in dem merkwürdigen Vorkommen der quergestreiften Musculatur im Darm der Schleie und im Magen von Gobitis, in den quergestreiften Muskelfasern der Iris der Vögel Beispiele eines Ersatzes von glatter Musculatur durch quergestreifte, welche wohl nur durch verschiedene functionelle Anforderungen bedingt sein können. Immerhin sind die Fälle, in welchen eine Metaplasie von glatten in quergestreifte Musculatur ohne Geschwulstbildung als wahrscheinlich anzunehmen ist, wie z. B. in dem von Nehr Korn¹⁾ beschriebenen Falle vom schwangeren Uterus, wohl grosse Seltenheiten (s. unten).

¹⁾ A. Nehr Korn, Quergestreifte Muskelfasern in der Uteruswand. Virchow's Archiv, Bd. 151. S. 52. 1898.

Indem ich nun zu der zweiten Gruppe der Neubildungen, den Geschwülsten übergehe, muss ich mich auf die Betrachtung einiger Hauptgruppen beschränken, die im Vordergrund des Interesses stehen.

Als Grundlage einer wissenschaftlichen Geschwulstlehre müssen wir nach meiner Meinung mit Virchow und Klebs zweifellos die Histogenese betrachten. Ich befinde mich darin im Widerspruch mit Hansemann und Lubarsch, welche das morphologische Prinzip in den Vordergrund stellen. Die rein morphologisch-histologische Behandlung ist gewissermassen ein Nothbehelf für den klinischen Bedarf, also für die Diagnose und Prognose. Sie liefert neben der Histogenese sehr wichtige Anhaltspunkte für die Beurtheilung der Geschwülste. Aber auch der Kliniker will wissen, von welchem Theil, von welchem Gewebe die Geschwulst ausgeht. In dem Bestreben, die Neubildung auf normale Gewebe zurückzuführen, sind wir nun auf Schritt und Tritt auf die Entwicklungsgeschichte hingewiesen. Die genetische Erklärung wird natürlich um so schwieriger, je mehr sich das Geschwulstgewebe von dem der normalen Umgebung unterscheidet, je heterologer die Geschwulst ist oder zu sein scheint. Im Allgemeinen ist das eine Eigenschaft vieler maligner Geschwülste, wenn auch bei weitem nicht aller; daher hat gerade bei diesen die genetische Erklärung die grössten Schwierigkeiten gemacht und macht sie zum Theil noch heute. Es sind das die Geschwülste, die man bekanntlich von Alters her als „Krebse, Carcinome“ bezeichnete; Namen, die wir jetzt noch wie eine ererbte Last mit uns schleppen.

Die Geschichte der bösartigen Geschwülste weist im Lauf der letzten sechs Decennien die merkwürdigsten Wandlungen auf. Ihre naturwissenschaftliche Behandlung beginnt, wie bekannt, mit dem Werke Joh. Müller's¹⁾. Er war es, der zuerst nachwies, dass auch die Elemente der Geschwülste keine dem normalen Körper ganz fremdartige Bildungen seien; er trennte von den krebsigen die krebsähnlichen Geschwülste, die in ihrer Zusammensetzung bekannten Geweben des normalen Organismus entsprechen (Chondrome, Lipome etc.).

So lange man noch die sämtlichen Gewebe, so auch die der Geschwülste, aus amorphen Blastemen und Exsudaten entstehen liess, konnte von einem

¹⁾ Joh. Müller, Ueber den feineren Bau und die Formen der krankhaften Geschwülste. 1. Lief. Berlin. 1838.

Suchen nach einem Stammgewebe der Geschwülste nicht die Rede sein. Stand doch Virchow in seiner ersten grossen Arbeit über die Entwicklung des Krebses noch ganz auf diesem Standpunkte¹⁾. Aber gegenüber dem herrschenden Streben, in dem Krebse nach specifischen heterologen Elementen zu suchen, hob Virchow bereits damals hervor, dass das gallertige Exsudat sich frühzeitig in zwei Richtungen entwickeln sollte, und zwar zu Bindegewebe und zu Zellen, die nicht mehr Bindegewebe werden können, ferner, dass diese Zellen sich ganz übereinstimmend mit Epithelzellen verhalten. Damit war der erste grosse Schritt geschehen, der den Krebs, das Carcinom im späteren Sinne als maligne epitheliale Geschwulst charakterisirte.

Die gallertigen, faserigen Formen sollten noch unentwickelte (crude) Stadien darstellen. Wenige Jahre später, nachdem Virchow an Stelle der alten ungeformten Blasteme in dem Bindegewebe den wesentlichen Keimstock des Körpers gefunden zu haben meinte, führte er consequenterweise die schon früher als „epithelial“ erkannten Zellen der Krebse auf dieses Gewebe zurück. Die Bezeichnung „Epithel“ wurde also in rein descriptivem, morphologischem Sinne gebraucht. Für diejenigen Geschwülste, bei welchen die epithelialen, die Bindegewebs-Alveolen ausfüllenden Zellen epidermoidalen Charakter besitzen, wandte Virchow den von Lebert und Bennet in anderem Sinne gebrauchten Namen „Cancroid“ an, einen Ausdruck, welcher bekanntlich seitdem als gleichbedeutend mit Epidermis-Krebs angewendet wird²⁾. Andere früher als krebsig betrachtete Geschwülste ergaben sich als

¹⁾ R. Virchow, Zur Entwicklungsgeschichte des Krebses, nebst Bemerkungen über Fettbildung im thierischen Körper. Virchow's Archiv, Bd. I. S. 94. 1847.

²⁾ H. Lebert (Physiologie pathologique, T. II. Paris 1845) unterschied homöomorphe und heteromorphe Geschwülste oder Krebse. Zu den ersteren gehören die epithelialen Geschwülste der Lippen, des Uterus, der Haut etc. Er trennte ferner unter dem Namen der „Cancroide“ gewisse fressende Geschwüre des Gesichts und des Uterus, welche nicht die Charaktere des wirklichen Krebses zeigen. (p. 291.)

J. Hughes Bennett (On cancerous and cancroid growths. Edinburgh 1849) trennte von dem eigentlichen Krebs, der in drei Formen, als Scirrhus, als Encephaloma und als Colloid auftreten sollte, die krebsähnlichen, cancroiden Geschwülste, darunter, ausser faserigen, knorpeligen, fettigen Geschwülsten, auch die epithelialen Cancroide, z. B. warzige, fungöse und ulceröse Excrescenzen der Lippen, der Zunge, des Uterus. Diese sollten zwar eine Hypertrophie der Schleim- oder Epidermisschicht darstellen, aber, wie diese selbst, aus einem amorphen Blastem entstehen.

Virchow (Med. Reform No. 51, 1849. Würzburger Verhandl. I, 1850 und Gesammelte Abhandlungen S. 1017) verstand unter Cancroid solche, meist mit papillärer Hypertrophie und Zellwucherung an der Oberfläche verbundene Geschwülste, bei denen sich „im Innern der erkrankten Gewebe und Organe

mehr oder weniger typische Produkte der Bindesubstanzen, die grosse Gruppe der Sarkome bildend, welche später mit anderen Formen ihre klassische Schilderung in dem grossen Geschwulstwerk Virchow's fand.

Der genetische Standpunkt wurde mit Bezug auf die krebsigen und krebsähnlichen Geschwülste, zunächst der Haut, schon im Anfang der 50er Jahre durch Remak¹⁾ selbst, später in Frankreich, wenn auch noch nicht consequent, nach den Vorarbeiten Robin's, durch Cornil²⁾, bei uns, wie bekannt, in erster Linie durch Thiersch³⁾ vertreten. Vor Allem war es aber Waldeyer⁴⁾, der in seinen beiden berühmten Carcinomarbeiten die epithelialen Elemente der Krebse in grösstem Umfange auf präexistirende Epithelien zurückführte. Andere, z. B. Billroth, folgten ihm. Cohnheim zog gewissermassen die äusserste Consequenz der genetischen Lehre, indem er als Grundlage aller echten Geschwülste, nicht blos der Carcinome, abnorme von der ersten Entwicklung her verlagerte Keime betrachtete⁵⁾.

Je sicherer nun die Herkunft der sog. krebsigen Geschwülste von den Oberflächen- und Drüsen-Epithelien nachgewiesen wurde, um so nothwendiger

Höhlen, Alveolen bilden, die mit Zellen von epidermoidalem Charakter ausgefüllt werden“.

J. Paget (Lectures on surgical Pathology, Vol. II. 1853. p. 412) gab die Bezeichnung Cancroid auf und nannte dafür Epithelial-Krebs diejenigen Formen von Krebs, deren Zellen denen des geschichteten Epithels der Lippen und der Mundhöhle gleichen, und in den Interstitien des ursprünglichen Gewebes der Haut und der übrigen afficirten Theile infiltrirt sind.

¹⁾ R. Remak (Ein Beitrag zur Entwicklung der krebshaften Geschwülste. Deutsche Klinik No. 16. S. 163. 1854) hält es für wahrscheinlich, die in den Knochen vorkommenden Ansammlungen von Oberhautzellen aus ähnlichen Abschnürungen wie in den Geschwülsten der Haut herzuleiten, die vielleicht schon auf einer frühen embryonischen Entwicklungsstufe stattgefunden haben. Dies gilt namentlich auch von den sogar im Gehirn beobachteten geschichteten Cholesteatomen. „Ich glaube daher, jetzt jene Thesis (sc. dass die krankhaften Gewebe auf eine Entartung normaler zurückzuführen seien) noch genauer dahin formuliren zu können, dass es sich bei den krankhaften Geschwülsten nicht um eine Neubildung von Geweben, sondern um eine Umbildung normaler Gewebe handelt, mit Erzeugung von Bestandtheilen, welche den normalen in Form und Mischung entweder ähnlich (homolog) bleiben, oder durch fortschreitende Entartung sich in Form und Mischung von den erzeugenden Geweben entfernen (heterologe Gewebe).“

²⁾ Cornil, Journal de l'anatomie et de la Physiol. I. 1864. p. 183. II. 1865. p. 266. III. (mit Ranvier). 1866. p. 271.

³⁾ Thiersch, Der Epithelialkrebs. Leipzig, 1865.

⁴⁾ Waldeyer, Entwicklung der Carcinome. Virchow's Archiv Bd. 41, S. 470. 1867, und Bd. 55, S. 67. 1872.

⁵⁾ Cohnheim, Vorlesungen. Bd. I. 2. Aufl. S. 736.

ergab sich die Abtrennung von Geschwülsten mit oft sehr epithelartigen Zellen und krebsähnlicher Anordnung, bei welchen jener Ursprung sich trotz genauester Untersuchung nicht auffinden liess. Immer wieder wurde man auf die Auskleidung der Lymph- und Blutgefässe, die Deckzellen der serösen Häute, die platten Zellen der Spalträume des Bindegewebes, die Adventitia der Blutgefässe zurückgeführt. Dahin gehörten jene sonderbaren Geschwülste, welche zuerst von Billroth¹⁾ als Cylindrome, von H. Meckel als Schlauchknorpelgeschwülste bezeichnet worden waren²⁾.

Waldeyer nannte einen Theil dieser Geschwülste, welche er auf die adventitiellen Zellen der Blutgefässe zurückführte, „plexiforme Angiosarcome,“ ein Name, den Kolaczek auf alle Geschwülste ausdehnte, als deren Matrix sich Blut- und Lymphgefässe nachweisen lassen. Später bürgerte sich der anfangs von Golgi für die Psammome der Dura mater gebrauchte Name Endotheliom für die ganze Gruppe ein³⁾.

Ausgehend von derartigen Geschwülsten versuchte Köster⁴⁾, verleitet durch die oft so regelmässige Verbreitung der krebsigen Geschwülste der Haut in den Lymphbahnen, die Entstehung der Hautkrebse auf die Endothelien der Lymphgefässe zurückzuführen, während E. Wagner Geschwülste, die aus einer Wucherung der Endothelien der Lymphgefässe verschiedener Lokalitäten (u. a. von den serösen Häuten) entstanden waren, als „Endothelkrebse“ dem echten Carcinom unterordnete. Hansemann hat neuerdings diese Bezeichnung wieder aufgenommen⁵⁾.

So war man auf einem ziemlich weiten Umwege dahin gelangt, für einen Theil der sonst als krebsig geltenden Geschwülste wieder, ähnlich wie Virchow, einen Ursprung der morphologisch-epithelialen Zellen vom Bindegewebe, oder wenigstens von den nach der verbreiteten Auffassung diesem Gewebe zugerechneten Zellen der Lymphbahnen, anzunehmen.

¹⁾ Billroth, Unters. über die Entwicklung der Blutgefässe. Berlin, 1856.

²⁾ H. v. Meckel, Charité-Annalen. Bd. VII. p. 89.

³⁾ Waldeyer, Virchow's Archiv. Bd. 55. S. 134.

J. Kolaczek, Ueber das Angiosarcom. Deutsche Zeitschr. f. Chir. Bd. IX. 1878.

Golgi, Sulla struttura e sullo sviluppo degli Psammomi. Pavia, 1869.

⁴⁾ K. Köster, Cancroid mit hyaliner Degeneration. Virchow's Archiv Bd. 40. S. 502. 1867.

— Die Entwicklung der Carcinome und Sarcome. 1. Abth. Würzburg, 1869.

⁵⁾ E. Wagner, Handbuch d. allgem. Pathologie. 6. Aufl. 1874. S. 634. W. unterschied ausser Epithel- und Endothel-Krebs noch einen „Bindegewebs-Krebs“ (harte und weiche Form).

R. Schulz, Das Endothel-Carcinom. Arch. d. Heilk. XVII.

Zunächst wird es nothwendig sein, vor auszuschicken, was wir denn unter den „krebsigen Geschwülsten“ heutzutage verstehen. Ziemlich übereinstimmend, wie ich glaube, alle atypischen malignen oder destruierenden Geschwülste, deren wesentliche Elemente von den sogenannten „wahren Epithelien“ des oberen, mittleren und unteren Keimblattes ausgehen.

Diese Definition ist indess wenig befriedigend, denn es verbergen sich darunter Geschwülste der verschiedensten genetischen und morphologischen Beschaffenheit und sehr verschiedener klinischer Bedeutung. Dazu kommt ganz besonders die bereits erörterte, sehr verschiedene Auffassung des „wahren Epithels“, ferner das von der Genese abhängige, sehr verschiedene Verhalten der epithelialen Elemente zu der bindegewebigen Grundlage. Dass eine „alveoläre Anordnung“ des Geschwulstgewebes heut nicht mehr als wesentlich für die krebsigen Geschwülste anzusehen ist, ist wohl ziemlich allgemein anerkannt.

Ich betrachte es als ein dringendes Bedürfniss, für diese morphologisch und genetisch so verschiedenartigen Tumoren passende Bezeichnungen an Stelle des an und für sich sinnlosen Sammelnamens „Krebs“, „Carcinom“ zu finden, wie sie ja für einige dieser Formen bereits in Gebrauch sind. Eine Neubelebung des bereits veralteten Begriffes in einem noch dazu im obigen Sinne erweiterten Umfang kann nach meiner Meinung nur die Unklarheit vermehren.

Nicht viel besser steht es mit der Bezeichnung *Endotheliom* für eine grosse Gruppe von Geschwülsten von recht verschiedenartiger Beschaffenheit, seitdem die entwicklungsgeschichtliche Anschauung, welche zur Aufstellung des Begriffes *Endothel* geführt hat, sich in der ursprünglichen Form als unhaltbar erwiesen hat. Unter den sogenannten Endothelzellen verbergen sich, wie wir sahen, Elemente von sehr verschiedener genetischer Bedeutung. Die meisten Pathologen werden daher, wie ich glaube, mit mir der Ansicht sein, dass die Bezeichnung „*Endotheliom*“ wenigstens in der jetzt gebräuchlichen Breite der Anwendung ein Nothbehelf ist. Wie *H a n s e m a n n*, dem auch *L u b a r s c h*¹⁾ beistimmt, hervorhebt, sind die Charaktere des

¹⁾ *Hansemann*, Ueber Endotheliome. Deutsche med. Wochenschr. 1896. No. 4.

Endotheliom in vielen so bezeichneten Fällen wesentlich negativ; es sind — zum Theil wenigstens — morphologisch epitheliale Geschwülste, deren Abstammung von wahren Epithelien nicht nachgewiesen werden kann. Darum schlägt Hansemann den angedeuteten Ausweg vor, überhaupt alle krebsähnlich aussehenden Geschwülste dieser Art trotz zugestandener „bindegewebiger“ Abstammung den Carcinomen, ja sogar die drüsenartigen den Adenomen zuzurechnen, während Benda¹⁾ bei der Bezeichnung Pleura-Carcinom von dem genetischen Gesichtspunkt der Coelom-Theorie ausgeht, und Klein²⁾ sich über den genetischen Unterschied zwischen epithelialen und endothelialen Zellen z. B. am Uterus überhaupt hinwegsetzt, was die Schwierigkeiten am einfachsten, aber nicht zum Vorthail der besseren Erkenntniss hinwegräumt.

Ich beschränke mich darauf, einige Hauptformen dieser Geschwülste hier kurz zu betrachten; zunächst die relativ seltenen Geschwülste, die man auf eine Wucherung der Blutgefässendothelien zurückführt; diese können sich in zweierlei Weise entwickeln, erstens durch fortschreitende Proliforation neuer Capillaren (also angiomatös, Borrmann)³⁾, zweitens durch Bildung von Schläuchen mit hohem cylindrischen Epithel (so z. B. in den Knochen (Marckwald)⁴⁾). Vielleicht dürfte sich für derartige Fälle der Name „Angio-Epitheliom“ empfehlen. Eine zweite Reihe wird auf die endotheliale Auskleidung der Lymphgefässe zurückgeführt, aus denen sodann Schläuche mit platten, aber auch kubischen und cylindrischen Zellen mit theils offener, theils durch hyaline Massen ausgefüllter, theils durch Zellenwucherung ganz geschlossener Lichtung hervorgehen. (Die von Einigen für derartige Formen gebrauchte Bezeichnung „Lymphangitis proliferans oder carcinomatodes“ ist durchaus zu verwerfen.)

Lubarsch, Zur Lehre von den Geschwülsten. S. 294.

¹⁾ C. Benda, Ueber das primäre Carcinom der Pleura. Deutsche med. Wochenschr. 1897. No. 21.

²⁾ Gustav Klein, Epithel, Endothel und Carcinom. Festschr. z. Feier des 50jähr. Jubiläums der Gesellsch. f. Geburtsh. zu Berlin. 1894.

³⁾ R. Borrmann, Ein Blutgefäss-Endotheliom. Virchow's Archiv Bd. 151. S. 151. 1898.

— Zum Wachsthum und zur Nomenclatur der Blutgefässgeschwülste. Virchow's Archiv Bd. 157. S. 297. 1899.

⁴⁾ Marckwald, Virchow's Archiv.

Eine primäre Entstehung derartiger Wucherung aus der zelligen Auskleidung grösserer selbständiger Lymphgefässe ist wohl am allerseltensten, wenn überhaupt sicher nachzuweisen; in der Regel handelt es sich um die kleineren Lymphwege, die Spalträume des Bindegewebes.

Die bereits erwähnten „endothelialen“ Geschwülste der serösen Häute, welche unlängst durch Glockner¹⁾ im Chiari'schen Institut eine umfassende Bearbeitung erfahren haben, gehören nach diesem Autor zu der eben genannten Gruppe, da derselbe die Betheiligung der Deckschicht des Peritoneum und der Pleura mit Sicherheit ausschliessen zu können glaubt. Benda konnte an einigen, wenn auch ganz vereinzelt Stellen sehr deutlich den Uebergang zwischen dem Oberflächen-Epithel der Pleura und den cylindrischen Geschwulstzellen erkennen und gründete darauf, wie erwähnt, die Bezeichnung Pleura-Carcinom. Ich möchte glauben, dass diese Differenz nicht die Bedeutung besitzt, die ihr zugeschrieben wird, jedenfalls nicht in morphologischer Hinsicht.

Es schliesst sich daran die von Eberth und Waldeyer²⁾ als „peritheliale Geschwülste“ (Peritheliome) bezeichnete Gruppe, deren Vertreter in ihrer schönsten Ausbildung an den weichen Hirn- und Rückenmarkshäuten beobachtet und die auch unter dem Namen von Angiosarkomen beschrieben werden. (Cramer³⁾). Sodann die von der Dura mater ausgehenden Formen, die als Epitheliome (Robin), als Sarcome angiolithique (Cornil et Ranvier⁴⁾), als Psammome (Virchow), endlich als Endotheliome der Dura (Golgi) bezeichnet wurden und nach der übereinstimmenden Ansicht von den platten Zellen der Spalträume dieser Membran unter Betheiligung des Bindegewebes und der Gefässwand ihren Ursprung nehmen.

Eine besonders formenreiche Gruppe von hierher gehörigen Geschwülsten ist, abgesehen von der Bildung epithelialer Zellstränge

¹⁾ A. Glockner, Ueber den sogenannten Endothelkrebs der serösen Häute. Zeitschrift für Heilkunde. Bd. XVIII, S. 209. 1897.

²⁾ Eberth, Virchow's Archiv. Bd. 49, S. 48.

Waldeyer, l. c. S. 92.

³⁾ Ed. Cramer, Multiple Angiosarcome der Pia mater des Rückenmarks. Diss. Marburg, 1888.

⁴⁾ Cornil et Ranvier, Manuel d'histologie path. 1869. p. 133.

und Schläuche, durch sehr verbreitete hyaline Umwandlung des Bindegewebes, Bildung hyaliner Kugeln im Innern von Zellen und Zellschläuchen, nicht selten auch durch knorpelähnliche Einlagerungen ausgezeichnet. Diese Geschwülste, die „Cylindrome“ im eigentlichen Sinne, welche besonders im Bereiche des Kopfes und Gesichtes, am Gaumen und mit Vorliebe an den Speicheldrüsen vorkommen, haben eine sehr verschiedene Deutung erfahren.

Nach der wohl am meisten verbreiteten Ansicht sind sie auf eine fortschreitende Wucherung der platten Zellen des Bindegewebes und der damit für identisch gehaltenen Zellen der Lymphspalten zurückzuführen; die daraus hervorgegangenen Zellstränge sind in eine durch verschiedenartige Umwandlungen veränderte Zwischensubstanz eingelagert, welche eine myxomähnliche, oder durch Ausbildung von Kapseln um die Zellen vollständig knorpelähnliche Beschaffenheit annehmen kann. Nach der einen Ansicht sind es dieselben Zellen, welche in die schlauchförmigen, unregelmässig verästelten Stränge aus platten, spindelförmigen, oft aber kubischen, selbst cylindrischen Zellen übergehen, und andererseits auch dichte, nach der gewöhnlichen Bezeichnung sarkomatöse Massen bilden (C. Kaufmann, D. Nasse, Rudolf Volkmann, Küttner, Pupovac¹⁾) während Andere einen Unterschied zwischen den Zellen des Stroma und denen der Schläuche machen, indem sie die letzteren ausschliesslich auf eine Wucherung der Lymphgefässzellen zurückführen wollen. Nach Wartmann²⁾ sind die Zellschläuche das Primäre, Wucherungen der Zellauskleidung der Lymphbahnen, welche dann gewissermassen durch Ausstreuung isolirte Bindegewebs-, Myxom- und selbst Knorpelzellen hervorbringen sollen. Im Grossen und Ganzen ist die übereinstimmende Ansicht der meisten Autoren, dass diese Geschwülste sämmtlich

¹⁾ C. Kaufmann, Das Parotis-Sarcom. Arch. f. klin. Chir. Bd. 26. 1881.
Rud. Volkmann, Ueber endotheliale Geschwülste. Deutsche Zeitschr. f. Chir. Bd. 41. 1895.

D. Nasse, Die Geschwülste der Speicheldrüsen. Arch. f. klin. Chir. Bd. 44. 1892.

H. Küttner, Die Geschwülste der Submaxillar-Speicheldrüse. Bruns' Beiträge zur klin. Chir. Bd. XVI, S. 181. 1896.

D. Pupovac, Z. Casuistik der Endotheliome (d. Gaumens). Deutsche Zeitschr. f. Chir. Bd. 49. 1898.

²⁾ Wartmann, Recherches sur l'enchondrome. Diss. Strassburg, 1880.

den Binde substanzgeschwülsten angehören. Ziemlich vereinzelt ist die Deutung der Zellstränge als gewucherte Blutgefässe. (Ziegler)¹⁾.

In schroffem Gegensatz hierzu steht die Behauptung einer Reihe von Autoren, dass diese Geschwülste überhaupt nicht den „mesodermalen“ Tumoren, oder doch nicht ausschliesslich angehören, dass vielmehr die Zellschläuche nichts Anderes als echte ectodermale Drüsenschläuche seien, so nach Malassez für Geschwülste der Parotis, nach Berger für solche des weichen Gaumens, nach Loewenbach für solche der Gl. submaxillaris, nach Hinsberg für Geschwülste der Mundspeicheldrüsen²⁾. Nach dem letztgenannten Autor soll die knorpelige oder knorpelähnliche Zwischensubstanz dann nicht auf einer Metaplasie der ursprünglichen Binde substanz des Organs, sondern auf einer congenitalen Gewebsverlagerung beruhen.

Als Gründe für die ectodermale Natur der Zellschläuche führt Hinsberg die drüsenschlauchähnliche Anordnung und das Vorkommen einer Art von Sekretion in denselben an, in einem Falle konnte Hinsberg auch Verbindungen zwischen den einzelnen Zellen, genau wie bei den Stachelzellen, nachweisen. Er nimmt an, dass sowohl bei der Submaxillaris als bei der Parotis, welche sich erst relativ spät gegen die Umgebung abgrenzen, einzelne Acini mit dem sie noch umgebenden embryonalen Bindegewebe — Periost oder Perichondrium — von der Hauptdrüse abgetrennt werden und so den Keim für die spätere Entwicklung des Tumors abgeben. Diese Geschwülste würden nach dieser Auffassung eine Art der „embryogenen Mischgeschwülste“ darstellen.

Es ist nicht zu leugnen, dass diese Anschauungsweise für einen Theil dieser Tumoren manches Bestechende hat, und zu immer wiederholter Nachprüfung auffordert. Die oft grosse Drüsenähnlichkeit der Zellschläuche in diesen Tumoren (sowohl der Speichel-

¹⁾ Ziegler, Lehrbuch, 9. Aufl. Bd. I, S. 436. 1898.

²⁾ L. Malassez, Sur le „cylindrome“ (Épithéliome alvéolaire avec envahissement myxomateux. Archives de Physiol. nom. et path. 3. sér. T. 1. p. 123. 1883.

G. Löwenbach, Virchow's Archiv. Bd. 150, S. 73. 1897.

Berger, Tumeurs mixtes du voile du palais. Revue de Chir. 1897.

V. Hinsberg, Beiträge zur Entwicklungsgeschichte und Natur der Mundspeicheldrüsen geschwülste. Deutsche Zeitschr. f. Chir. Bd. 51. S. 281. 1899.

drüsen als der Haut und der Schleimhäute) ist selbstverständlich auch anderen Untersuchern aufgefallen, und gerade sie hat den Meisten grosse Schwierigkeit bereitet. Das Vorkommen der knorpeligen Einlagerungen hat bereits Cohnheim, Klebs, Birch-Hirschfeld zur Annahme einer abnormen Knorpelverlagerung in die Drüse hinein veranlasst.

Auf der anderen Seite ist hervorzuheben, dass gewichtige Gründe [gegen die drüsige (ectodermale) Natur der Zellstränge sprechen, und in dieser Beziehung sind ganz besonders die zahlreichen Uebergänge zwischen den Zellsträngen und den im Stroma vertheilten isolirten, oft mit feinen Ausläufern versehenen Zellen zu erwähnen, die die Annahme einer verschiedenen Natur beider auszuschliessen scheinen. Ich verweise u. A. auf die sehr charakteristischen Abbildungen Fig. 3, 13, 21 bei Volkmann. Indess muss zugegeben werden, dass in anderen Fällen ein Unterschied zwischen den Elementen des bindegewebigen Stroma und den darin eingelagerten Geschwulstzellen vorkommt, welcher auf eine verschiedene Herkunft beider hindeutet. Diese Differenz könnte (unter der Voraussetzung der „endothelialen“ Natur der Zellstränge) auf der von einer Reihe von Autoren angenommenen verschiedenen genetischen Bedeutung der gewöhnlichen Bindegewebszellen und der Auskleidung der Lymphspalten beruhen. (S. oben.)

Sollte für einen Theil dieser Geschwülste die ectodermale Herkunft der Zellschläuche wirklich nachgewiesen werden, dann würden wir veranlasst sein, unsere bisherigen Vorstellungen von den Beziehungen der ectodermalen Zellen zu dem bindegewebigen Stroma ganz erheblich zu ändern, wenn auch nicht soweit, dass wir einen thatsächlichen Uebergang zwischen beiden anzunehmen genöthigt wären. Allerdings würde ein solcher mit dem in neuerer Zeit von mehreren Embryologen behaupteten Vorkommen solcher Uebergänge in der normalen Entwicklung — als Betheiligung des Ectoderms an der Skelet- und Mesenchymbildung — auf's Beste harmoniren, indess halte ich die letztere vorläufig weder für wahrscheinlich, noch — in Anbetracht der sehr energischen Ablehnung hervorragender Embryologen — für erwiesen.¹⁾

¹⁾ Ich verweise hauptsächlich auf die Kritik von Rabl, Verhandlungen der anat. Gesellschaft zu Strassburg. 1894. S. 163. — Auch die neuesten Angaben von Lundberg, Morpholog. Jahrbücher, Bd. 27, scheinen mir wenig beweiskräftig zu sein.

An dieser Stelle kann ich eine Frage von principieller Wichtigkeit nicht unerwähnt lassen, die im Laufe der letzten Jahre die Aufmerksamkeit auf sich gelenkt hat, die von Unna behauptete Entstehung der weichen Naevi aus zapfenartig in die Tiefe wuchernden, mehr oder weniger pigmentirten Fortsätzen der Epidermis.

Eine Anzahl Dermatologen sprach sich für Unna aus (Delbanco, Hodara, Kromayer, Scheuber¹⁾). Andere (Jadassohn, neuerdings Löwenbach²⁾) gegen ihn. Unter den Pathologen haben hauptsächlich Ribbert und sein Schüler Bauer, Hansemann, Lubarsch, Borst³⁾) zu dieser Frage Stellung genommen und zwar in ablehnendem Sinne. Die alte schon von G. Simon und besonders von Virchow⁴⁾) vertretene Anschauung, dass die Naevuszellen bindegewebiger Natur seien, sei es, dass sie, nach Démiéville⁵⁾) von der Gefäss-Adventitia, nach von Recklinghausen⁶⁾), Bauer und Anderen von den Lymphgefäss-Endothelien, nach Soldan⁷⁾) von den Nervencheiden stammen, wurde im Allgemeinen festgehalten. Bei Ge-

¹⁾ Unna, Berliner klin. Wochenschrift. 1893. S. 14.

Histopathologie der Hautkrankheiten; Orth, Handbuch der pathol. Anat. Bd. II. 2. 1894.

Delbanco, Monatshefte f. prakt. Dermatologie. 1896. p. 105.

Hodara, Monatshefte f. prakt. Dermatologie. Bd. XXV. 1897. Nr. 5.

E. Kromayer, Dermatologische Zeitschrift. Bd. III. 1896. Erwiderung an Ribbert, Ziegler's Beiträge Bd. XXI. p. 471. — Die Parenchymlaut und ihre Erkrankungen. Archiv f. Entwickl.-Mechanik. Bd. VIII. 1899.

Scheuber, Archiv f. Dermatologie und Syphilis. Bd. 44. p. 175.

²⁾ Jadassohn, Archiv f. Dermatologie. 1888.

Löwenbach, Virchow's Archiv, Bd. 157. S. 485. 1899.

³⁾ Ribbert, Melanosarkom; Ziegler's Beiträge Bd. XXI. p. 471.

Bauer, Virchow's Archiv, Bd. 142. S. 407. 1895.

Lubarsch, Ergebnisse der pathol. Anatomie. 1895. S. 379.

Borst, Berichte über Arbeiten aus dem patholog. Institut der Universität Würzburg. 2. Folge.

Verhandl. d. physik. med. Gesellsch. Bd. XXXII. 2. 1898. S. 72.

⁴⁾ R. Virchow, Geschwülste; Bd. II. S. 223.

⁵⁾ Démiéville, Virchow's Archiv, Bd. 81.

⁶⁾ v. Recklinghausen, Ueber die multiplen Fibrome der Haut und ihre Beziehungen zu der multiplen Neurome. p. 45. Berlin 1882.

⁷⁾ Soldan, Langenbeck's Archiv f. klin. Chir. 1899.

legonheit des Anatomen-Congresses in Gent haben sich v. Kölliker, Waldeyer, v. Beneden, Klaatsch für Unna ausgesprochen¹⁾.

Die zahlreichen Meinungsverschiedenheiten zeigen, dass die Entscheidung der Frage ihre Schwierigkeit hat, und, wie auch Unna selbst hervorhebt, besonders geeignete Objecte, namentlich von Kindern, erfordert. Auf Grund einiger neuerdings von Dr. Hermann in meinem Institut untersuchter Fälle (sowohl vom Kind als vom Erwachsenen) stehe ich nicht an, zu erklären, dass ich für diese Fälle die Abstammung der Naevus-Zellhaufen im Unna'schen Sinne vollständig bestätigen kann. Andererseits ist die Uebereinstimmung der Zellhaufen in diesen Fällen mit denen anderer Naevi, welche einen Zusammenhang mit der Epidermis nicht erkennen lassen, so vollständig, dass ich an der identischen Herkunft auch bei diesen nicht zweifeln kann. Sehr ähnliche Bilder fand ich ferner an Präparaten von Pigmentflecken (sog. Naevi) der Conjunctiva, welche ich Herrn Dr. Heine verdanke. Das Vorkommen perivascularer Wucherungen in den Naevi ist dabei nicht ausgeschlossen. Bei vielen, besonders älteren Naevi ist eine Entscheidung über die Herkunft der Naevuszellen nicht mehr möglich. Indem ein Theil der Zellhaufen durch Pigmentaufnahme stark verändert wird, bilden sich die bekannten rundlichen Pigmentballen des Naevus. Man kann sich aber durch zahlreiche Uebergänge von schwächer pigmentirten, noch mit der Epidermis im Zusammenhange stehenden Fortsätzen von der Entstehungsweise der Pigmenthaufen überzeugen.

Ist der epidermoidale Ursprung der Naevus-Zellen gesichert, so knüpft sich daran die weitere Frage, was aus ihnen wird. Während Unna selbst der Ansicht ist, dass die Zellen ihren Charakter als Epidermiszellen (wenn auch in morphologischer Umwandlung) beibehalten, hat sich Kromayer für eine „desmoide“ Veränderung, also für die Bildung von Bindegewebs- aus Epidermiszellen ausgesprochen. Ich kann ihm darin nicht folgen, wenn ich auch zugebe, dass die Naevuszellen ihren epithelialen Charakter in der Tiefe so vollständig verlieren, indem sie isolirt von Bindegewebs- und elastischen Fasern umgeben werden, dass ihre Unterscheidung von Bindegewebszellen sehr schwer oder selbst unmöglich sein kann. Zu ähnlichen Schlüssen kommt Scheuber.

¹⁾ Verhandlungen der anat. Gesellschaft zu Gent, 1897. S. 57.

Man kann also diese Zellen als gewissermassen aus der Epidermis ausgeschiedene aber noch wucherungsfähige Elemente betrachten, die einen bestimmten Gewebs-Charakter nicht mehr erkennen lassen, ihn vielleicht überhaupt verloren haben. (Für die Wucherungsfähigkeit spricht das Auftreten von grossen mehrkernigen Zellkörpern zwischen isolirten Zellen, anscheinend in Folge von direkter Kerntheilung.) Jedenfalls scheinen nie wieder Epidermiszellen aus diesen Elementen zu werden. Wir hätten hier also ein gewiss sehr bemerkenswerthes Beispiel von Zellen, welche durch ihre frühzeitige Herauslösung aus ihrem ursprünglichem Verbande, ohne dadurch zu Grunde zu gehen, ihre spezifische Eigenthümlichkeit einbüssen. Diese sehr bemerkenswerthe Erscheinung steht und fällt natürlich mit der Entscheidung über die Herkunft der Zellen und eine möglichst vielseitige genaue Prüfung dieses Vorgangs ist daher sehr wünschenswerth.

Die Bedeutung der Naevus-Zellen hängt mit zwei anderen wichtigen Fragen zusammen, welche noch der Entscheidung harren, erstens mit der Herkunft des Hautpigmentes, und zweitens mit der Entstehung melanotischer Geschwülste, welche sich bekanntlich nicht ganz selten aus weichen Warzen entwickeln.

Auf die erstere kann ich hier nicht näher eingehen — ich bin der Ansicht, dass das Pigment durch Vermittelung der bekannten verästelten Zellen in die Epidermis hineingelangt (Köl liker, Karg u. A.), dass es aber auch wieder auswandern kann (Post), ohne darin primär gebildet zu werden. (Es wäre nicht unmöglich, dass die zuweilen massenhafte Ausscheidung von Pigment in den weichen Warzen und anderen Pigmentflecken gewissermassen die Bedeutung eines regulatorischen Vorganges hätte.)

Die Entstehung der melanotischen Geschwülste ist in neuerer Zeit durch Ribbert¹⁾ von einem neuen genetischen Gesichtspunkt betrachtet worden, indem er diese Neubildungen auf die ausschliessliche Wucherung besonderer Pigmentzellen, Chromatophoren oder Melanoblasten zurückzuführen sucht, welche Ehrmann²⁾ als eigene von der ersten Entwicklung an gesonderte mesodermale Elemente (allerdings mit Ausnahme des Netzhaut-

¹⁾ Ribbert, Ueber das Melanosarkom; Ziegler's Beiträge. Bd. XXI.

²⁾ Ehrmann, Das melanotische Pigment und die pigmentbildenden Zellen des Menschen und der Wirbelthiere. Bibliotheca medica. 1896.

Epithels) betrachtet. Früher war man gewohnt, die spindel- und sternförmigen Pigmentzellen des Uveal-Tractus und der Pia mater den gewöhnlichen Bindegewebszellen zuzurechnen. So lange die Frage der Pigmentbildung überhaupt noch nicht gelöst ist, ist auch die Entstehung und Verbreitung der melanotischen Tumoren nicht ganz zu verstehen. Ich möchte aber gegenüber der Ribbert'schen Auffassung hervorheben, dass sicher nicht alle pigmenthaltigen Zellen dieser Geschwülste der gleichen Herkunft sind, da wir wissen, wie leicht Pigmente von Zellen der verschiedensten Art (Leukocyten, Bindegewebszellen, Gefäss-Endothelien, ganz besonders der Leber) aufgenommen werden. Die bekannten dunkelbraunen Spindelzellen und die dazwischen eingelagerten grossen Pigmentballen, die wir so oft zwischen anders gestalteten pigmentirten und nicht pigmentirten Zellen der melanotischen Geschwülste antreffen, können sich also sehr wohl secundär mit Pigment beladen haben. Andererseits lässt sich die Herkunft der in melanotischen Geschwülsten oft sogar vorwiegenden unpigmentirten Zellen von Chromatophoren schwer beweisen.

Dass die oft so charakteristisch angeordneten Zellstränge der Naevus-Sarcome von den Naevus-Zellen ausgehen, ist wohl die allgemeine Ansicht und im Hinblick auf die oft vorkommenden Uebergänge zwischen beiden kaum zu bezweifeln. Ribbert betrachtet denn auch die Naevus-Zellen als mehr oder weniger vollkommen entwickelte Pigment-Zellen. Man war gewohnt, die malignen Naevus-Geschwülste als Melano-Sarcome von mehr oder weniger deutlichem alveolären Bau anzusehen; Unna¹⁾ hat bereits aus seiner neuen Auffassung der Naevi die Consequenz gezogen, dass dann auch die aus diesen hervorgegangenen malignen Geschwülste nach dem gewöhnlichen Sprachgebrauch carcinomatös, sogenannte Naevo-Carcinome seien. Sie unterscheiden sich zwar durch die Beschaffenheit der Zellen, den gänzlichen Mangel von Faserung und Stachelrändern von denen der gewöhnlichen Epidermis-Carcinome, aber das würde sich leicht aus ihrem schon vorher veränderten Verhalten erklären. — Erkennt man die Herkunft der Naevus-Zellen von der Epidermis an, so kann man nicht umhin, auch dieser Consequenz zuzustimmen, wenn auch, wie erwähnt, keineswegs alle pigmentirten Zellen dieser Geschwülste derselben Herkunft zu sein

¹⁾ Unna, Histopathologie der Hautkrankheiten.

brauchen. Finden wir doch auch noch verästelte mit langen Ausläufern versehene Pigmentzellen zwischen den mehr oder weniger pigmentirten und pigmentlosen epithelialen Formen. Indess muss hervorgehoben werden, dass ganz ähnliche Geschwülste mit alveolärem Bau und epithelartigen Zellformen auch in den melanotischen Tumoren der Chorioidea vorkommen; hier ist freilich die Herkunft der Geschwulstzellen noch nicht hinreichend erforscht; es wäre nicht undenkbar, dass auch hier eine Beimischung von epithelialen Elementen der Retina in Betracht käme. Immerhin mahnt dies zur Vorsicht bei der Beurtheilung.

Die Uebergänge der pigmentirten grossen Geschwulstzellen in die angrenzenden Schichten der Epidermis, ganz besonders an den zapfenförmigen Fortsätzen der letzteren in die Tiefe, sind nun freilich an manchen Stellen so auffallend, dass man sie, mit Rücksicht auf das besprochene Verhalten der Naevi, kaum durch ein einfaches Entgegenwuchern von der Cutis her erklären kann, wie man das bis dahin annehmen musste.

Man kann sich vorstellen, dass die indifferenten wucherungsfähigen Naevus-Zellen durch eine bestimmte Ursache zu einer fortschreitenden Proliferation angeregt — oder, wenn man den Ausdruck vorzieht, gereizt, aber auch zugleich in ihrer Natur gänzlich verändert werden. Diese Ursache könnte möglicher Weise in einer abnorm reichlichen Zufuhr von Pigment, oder von einem abnorm beschaffenen Pigment oder einer anderen Substanz beruhen.

Die wuchernden Zellen sind nun weder Epidermiszellen, noch sind es Bindegewebszellen; sie sind vielmehr tatsächlich zu heterologen Elementen geworden, die im ganzen Organismus nicht mehr ihres Gleichen haben. Ihre Heterologie wäre nicht geringer, wenn sie aus Lymph-Endothelien hervorgegangen wären.

Die so veränderten Zellen wuchern in's Unbegrenzte weiter, bilden neue pigmentirte und unpigmentirte Zellen und verbreiten sich in gleicher Weise als neue, fremdartige Elemente im Organismus.

Dabei sind wieder zwei Möglichkeiten denkbar, entweder, und das ist die herkömmliche Ansicht, die Weiterverbreitung erfolgt stets nur durch Vermehrung der in andere Organe verschleppten Zellen, oder es findet ausserdem von solchen verschleppten Elementen eine Art Infection anderer Elemente statt.

Ein näheres Eingehen auf diese wichtige Frage würde zu weit von unserem Thema abführen¹⁾).

Die Bedeutung der Zellen der melanotischen Geschwülste als heterologe, dem normalen Organismus ganz fremdartig gewordene Elemente trifft auch für andere — ausschliesslich maligne — Formen zu, keineswegs aber für alle in gleicher Weise.

Ich brauche kaum hervorzuheben, dass diese Heterologie der Elemente maligner Geschwülste eine wesentlich andere Bedeutung besitzt, als die ihr früher zugeschriebene, denn sie kommt erst dadurch zu Stande, dass die Zellen ihren ursprünglichen specifischen Charakter mehr und mehr verlieren, also wieder zu gewissermassen

¹⁾ Der Streit über die Art der Verbreitung der malignen Geschwülste ist bekanntlich sehr alt; wenn wir nun auch von jener Vorstellung im Allgemeinen längst zurückgekommen sind, dass die Zellen eines Carcinoms beliebige Zellen anderer Gewebe (des Bindegewebes, der Muskeln, der Lymphdrüsen) in Carcinomzellen durch eine Art Contact-Infection umwandeln, so erscheint doch die Annahme keineswegs unberechtigt, dass eine solche „Ansteckung“ innerhalb der gleichartigen Zellen eines Gewebes stattfindet. Die Ergebnisse der histologischen Untersuchung scheinen bestimmt darauf hinzuweisen, dass ein mehr oder weniger grosser Theil der Parenchymzellen eines Organs (der Drüsenacini, der Drüsenschläuche, der Epidermiszellen) entweder zugleich von der Veränderung befallen wird, oder dass innerhalb dieser Theile eine Weiterverbreitung der Veränderung von einem Elemente auf das andere stattfindet. Die bekannten Beispiele der an gegenüberliegenden Epithelflächen (z. B. der Lippen) auftretenden Carcinome lassen sich, wie es scheint, nur durch eine solche Eigenschaft erklären. Ich erinnere an die ganz analoge Uebertragbarkeit der Warzen, die durch den gelungenen Versuch von Lans (D. med. Woch. Nr. 20. 1899) unzweifelhaft erwiesen ist.

Ganz ähnlich dürften sich die Zellen anderer Geschwülste verhalten, wie z. B. die der malignen Lymphome und der sog. Myelome. Es ist kaum denkbar, dass die enorme Verbreitung im Organismus in diesen Fällen lediglich auf die Ausstreuung maligner Zellen von einem kleinen Herd, z. B. einer Tonsille oder einer Lymphdrüse ausgeht; eine Drüse erkrankt nach der anderen, das ganze Knochenmark infiltrirt sich mit gleichartigen Zellen, kurz, wir haben das Bild einer wahren System-Erkrankung vor uns, die in ihrer Verbreitung oft so sehr an einen echt infectiösen Process erinnert, dass man immer wieder und wieder sich versucht gefühlt hat, nach bestimmten Mikroorganismen zu suchen.

Vgl. auch die Bemerkungen von v. Recklinghausen, Adenomyome. S. 212.

indifferenten Zellen werden. Es entspricht das also dem höchsten Grade der „Anaplasie“ im Sinne Hansemann's.

Nach Lubarsch's Ausdruck haben sich die Elemente derartiger Geschwülste „von den physiologischen Lebensgesetzen völlig emancipirt“; Beneke vergleicht den Vorgang der malignen Geschwulstbildung ganz treffend mit einer Art Anarchie').

Bekanntlich behalten aber viele, z. Th. sehr maligne Geschwülste — ich erinnere an die Darmkrebse — auch in den Metastasen noch oft eine an das normale Ausgangsgewebe mahnende Beschaffenheit, selbst bis zu einer gewissen functionellen Uebereinstimmung, sie entsprechen jedoch niemals ganz der Norm und können sich oft an dicht neben einander liegenden Stellen ausserordentlich weit davon entfernen. — Auch sie sind, ebenso wie die Zellen eines alveolären Sarkoms, eines Mamma-Carcinoms, wenn sie sich auch auf normale Elemente zurückführen lassen, zu ganz neuen andersartigen Gebilden geworden, die nie und nimmer mehr den normalen Elementen gleichwerthig werden können. Diese Eigenthümlichkeit, die, in Verbindung mit einer oft enorm gesteigerten Wucherungsfähigkeit, den wichtigsten Charakter der Malignität bildet, muss selbstverständlich an gewisse materielle, also chemische und morphologische (structurelle) Veränderungen der Zelle selbst geknüpft sein.

Die chemischen, die vielleicht die wichtigsten sind, sind so gut wie gar nicht bekannt; die morphologischen hat man ganz besonders in gewissen Abweichungen des Kerntheilungsprocesses aufzufinden geglaubt. Auf die asymmetrischen Formen der Mitose hat Hansemann²⁾ namentlich Werth gelegt. Doch haben alle diese Untersuchungen, wie mir scheint, keine Gesetzmässigkeit, vielmehr nur eine sehr erhebliche Regellosigkeit erkennen lassen, die zum grossen Theil mehr auf degenerativen Processen in dem Zellkörper, Ansammlung von Schleim, Glykogen und anderen Substanzen beruhen, durch welche die Chromosomen mechanisch verlagert und anderweitig verändert werden. Dazu kommen Gestaltveränderungen durch den gegenseitigen Druck der schnell wachsenden Zellen. Auch bei einfach entzündlichen Wucherungen kann man bei Raumbeengung die merkwürdigsten Formveränderungen der Mitosen beobachten (s. Goecke³⁾). Direkte Theilung und alle möglichen Uebergangsformen finden sich in schnell wachsenden Geschwülsten sehr häufig.

¹⁾ O. Lubarsch, l. c. S. 262, 266.

Beneke, Ueber das pathologische Wachsthum, XI. Jahresbericht des Vereins f. Naturwissenschaft in Braunschweig. 1898.

²⁾ Hansemann, Virchow's Archiv, Bd. 119. S. 249, Bd. 123, S. 356. Bd. 129. S. 436. — Studien über die Specificität, den Altruismus und die Anaplasie der Zellen, Berlin 1893. S. 88.

Ferner: Vitalis Müller, Virchow's Archiv. Bd. 130. S. 512.

³⁾ Goecke, Experimentelle Entzündung der Hornhaut. Ziegler's Beiträge Bd. XX. S. 293. Tafel IX. Fig. 6.

Durch den Verlust ihres ursprünglichen Charakters erhalten die Gewebs-Elemente der malignen Geschwulst dennoch nicht die Fähigkeit, die specifischen Eigenschaften einer anderen Gewebsart anzunehmen. Eine indifferent gewordene Zelle hat Eigenschaften verloren, die sie im Laufe der Entwicklung erlangt hatte, aber sie hat keine neue Entwicklungsmöglichkeit dafür erworben: sie ist „entartet“.

Wenn wir diese Entartung der Elemente im Allgemeinen für eine Eigenthümlichkeit der malignen Geschwülste erklären können, so dürfen wir doch nicht vergessen, dass wir eine analoge Erscheinung auch bei denjenigen chronisch entzündlichen Gewebsveränderungen antreffen, welche durch specifische Infectionen bedingt werden. Auch die Leprazelle, die Rhinoscleromzelle ist durch die auf die junge Gewebszelle einwirkende specifische Ursache zu einem dem normalen Organismus durchaus fremdartigen Gebilde geworden, welches nie wieder zur Norm zurückkehrt.

Man kann aus dieser Analogie vielleicht den Schluss ziehen, dass auch die heterologe Entwicklung der malignen Geschwulstzellen durch specifische Ursachen bedingt ist, welche in ähnlicher Weise auf die Zellen einwirken, wie dort, doch vermögen wir über deren Natur noch kein Urtheil abzugeben. Man hat von alters her das Leben dieser heterologen Elemente im Organismus mit einem wahren Parasitismus verglichen. Dieser Anschauung liegt insofern etwas Wahres zu Grunde, als die Zellen die sich beständig vermehrenden Träger einer materiellen Veränderung sind, die sich mit ihnen in dem Organismus verbreitet, auf dessen Kosten sie leben und sich vermehren¹⁾.

Die Gleichartigkeit der Vermehrung der Geschwulstzellen lässt m. E. nur zwei Erklärungen zu; entweder es überträgt sich eine vermehrungsfähige Ursache der Veränderung von Zelle zu Zelle zugleich mit ihrer Theilung, oder die Geschwulstzellen besitzen die Fähigkeit der erblichen, das heisst durch den Theilungsprocess selbst vermittelten Uebertragung einer einmal erworbenen Eigenschaft. Die vermehrungsfähige Ursache könnte im ersten Falle infectiöser (belebter) oder toxischer Art sein.

¹⁾ Selbstverständlich ist damit nicht etwa eine Identificirung der „Krebszellen“ mit wirklichen Parasiten gemeint (Adamkiewicz, Pfeifer).

Darf nun die Heterologie der Gewebs-Elemente als Grund gegen die histogenetische Eintheilung der Geschwülste geltend gemacht werden? Ich glaube kaum. Vom morphologisch-klinischen Standpunkt, also aus rein praktischen Gründen, kann man vielleicht vorziehen, alle bösartigen heterologen Geschwülste, wie es Hansemann, ohne Rücksicht auf den Ursprung, für die aus epithelialen Zellformen aufgebauten vorschlägt, zu einer gemeinsamen Gruppe zu vereinigen; ich möchte indess nicht zur Taufe berufen sein; wir würden damit wieder ziemlich auf den ursprünglichen „Krebs“ zurückkommen.

Dem Wesen der Geschwulstbildung werden wir, wie mir scheint, nur auf dem Wege der Histogenese näher kommen. Diese ist ihrerseits die nothwendige Vorbedingung der Erforschung der Ursache.

Es würde zu weit führen, hier die verschiedenen Theorien der Geschwulstbildung ausführlich zu betrachten; auf einen Punkt glaube ich indess hier etwas näher eingehen zu müssen, das ist die Entstehung von Geschwülsten aus den sog. abgesprengten oder verlagerten Gewebskeimen. Niemand verkent wohl die grosse Bedeutung dieses Vorganges für die Bildung vieler Geschwülste. Die Theorie Cohnheims fand daher von vielen Seiten die beste Aufnahme, wenn auch ersichtlich war, dass sie keineswegs auf alle Fälle passte. Der Ansicht Weigerts¹⁾, dass äussere Einwirkungen an sich überhaupt nicht fähig sind, Gewebswucherungen hervorzurufen, sondern dass sie das nur durch Beseitigung normaler Widerstände vollbringen können, vermag ich nicht zuzustimmen, wenn auch das Mittelglied zwischen der äusseren Einwirkung und der Gewebswucherung (Geschwulstbildung) noch keineswegs klar ist. Gewebe, welche nachweislich durch eine äussere Veranlassung zu lebhafter Proliferation veranlasst werden, wie z. B. die Epidermis, das Periost, können sicher auch durch solche Veranlassungen Geschwulstbildungen liefern, wenn auch dazu eine besondere individuelle Anlage erforderlich ist, die gegenüber der einfachen traumatischen Reaktion den progressiven Charakter der Geschwulst-

¹⁾ Weigert, Neue Fragestellungen in der pathologischen Anatomie. Verhandl. d. Gesellsch. d. Naturf. u. Aerzte in Frankfurt (und zahlreiche frühere Arbeiten). 1896. S. 121.

bildung bedingt. Die Gewebsneubildung schliesst sich in solchen Fällen zunächst noch ziemlich nahe an die regenerativen Wucherungen an. Giebt es doch Geschwülste der Knochen im Anschluss an Traumen, die sich in ihrem Bau vom gewöhnlichen Callus kaum unterscheiden. (Sog. maligne Callusgeschwulst.)

Die Annahme Ribberts¹⁾, dass in allen Fällen von echter Geschwulst, besonders Carcinombildung, die Herauslösung eines Gewebstheiles aus seinem normalen Verbande vorausgehen müsse, scheint mir in dieser Allgemeinheit weder nothwendig noch beweisbar zu sein, wenn ihr auch etwas Wahres zu Grunde liegt. Für viele Fälle, z. B. die centralen Enchondrome, die Kiemengangs-Carcinome und andere ist die Entstehung aus solchen aus dem Zusammenhang gelösten Theilen eine längst anerkannte Thatsache. Dabei scheint aber weniger die Herauslösung als die Persistenz eines wucherungsfähigen Gewebes die Hauptsache zu sein, welches ausserdem die Eigenschaften haben muss, ohne Grenze weiter zu wachsen (Müller²⁾). Ribbert hat übrigens im Gegensatz zu seiner ursprünglichen Auffassung selbst anerkannt, dass die Annahme einer Aenderung des biologischen Charakters neben der Ablösung aus dem organischen Verbande unentbehrlich ist. Dass eine solche in abgelösten Gewebstheilen leichter stattfinden kann, ist wohl zuzugeben, dass aber die Ablösung dazu nothwendig ist, schwerlich.

Im Allgemeinen ist ja nun eine starke Wucherungsfähigkeit die Eigenthümlichkeit aller embryonalen Gewebe, und daher lag es nahe, in erster Linie Theile von solchen zu implantiren, um dadurch womöglich künstlich Geschwülste zu erzeugen. Ich erinnere hier nur an die bekannten Versuche von Zahn³⁾,

¹⁾ Ribbert, Das pathologische Wachsthum der Gewebe (p. 62) Bonn 1896.

— Ueber Rückbildung von Zellen und Geweben und über die Entstehung der Geschwülste. Bibliotheka medica, 1897. und andere Arbeiten.

²⁾ O. Müller (u. Hanau) Beiträge zur Lehre von der Entstehung von Knorpelgeschwülsten. Diss. (Bern). Archiv f. Entwicklungsmechanik. VI. 3. 1898.

³⁾ Zahn, Verhandl. d. internat. Congr. zu Genf. 1878.

Virchow's Archiv. Bd. 95. S. 364. 1884.

Leopold¹⁾, Féré²⁾, sowie an die neuesten, nach einer besonders ingeniösen Methode vorgenommenen Experimente von Birch-Hirschfeld jr. und Garten³⁾, Injection breiartig verriebener, ganz junger Embryonen in verschiedene Körperteile. Alle diese Versuche haben in Bezug auf die beabsichtigte Geschwulstbildung insofern ein negatives Resultat ergeben, als die eingetretenen Gewebswucherungen sich zwar im günstigsten Falle über einige Monate (in einem Fall von Féré sogar über vier Jahre), erstreckten, aber dann der Resorption anheimfielen. Es fehlte also hier gerade die unbegrenzte Wucherungsfähigkeit. Ferner ergab sich eine ganz auffällige Differenz in Bezug auf das Verhalten der einzelnen Gewebe, indem fast ganz übereinstimmend das embryonale Knorpelgewebe sich als das am meisten wucherungsfähige und dauerhafteste erwies. Neuere im patholog. Institut zu Marburg angestellte Versuche von Saltykow haben dies bestätigt. Unter den Geweben des Erwachsenen sind es eigentlich nur Epithelien, besonders Epidermis, welche sowohl bei absichtlicher (Kaufmann, Ribbert) als bei zufälliger Verlagerung umschriebene geschwulstartige Wucherungen von längerer Lebensdauer hervorgebracht haben. (Traumatische Epithelcysten.)⁴⁾

Es muss also auch zu der (embryonalen) Wucherungsfähigkeit noch etwas Weiteres hinzukommen, was dieser Eigenschaft Dauer verleiht.

Dieses Moment hat man vielfach in einer Veränderung des gegenseitigen Verhältnisses zwischen dem wucherungsfähigen Keim

¹⁾ Leopold, Virchow's Archiv. Bd. 85. p. 283. 1881.

²⁾ Ch. Féré, Note sur la production expérimentale des tératomes. — Féré et Elias, Note sur l'évolution d'organes d'embryons de Poulet greffés sous la peau d'oiseaux adultes. Archives d'anat. microsc. T. I. p. 193 u. 417. 1897.

³⁾ A. Birch-Hirschfeld u. S. Garten, Ueber das Verhalten implantirter embryonaler Zellen im erwachsenen Thierkörper. Ziegler's Beiträge z. path. Anat. Bd. XXVI. S. 131. 1899.

⁴⁾ E. Kaufmann, Ueber Enkatarrhaphie von Epithel. Virchow's Archiv, Bd. 97. S. 236. 1884.

Ribbert, Ueber Veränderungen transplantirter Gewebe. Archiv f. Entw.-Mechanik. Bd. VI. S. 131. 1897.

Garré, Traumatische Epithelcysten der Finger, Beitr. v. Bruns. XI. 1894. Würz, daselbst, Bd. XVIII. 1897.

und dem ihn umgebenden Gewebe gesucht („verminderte Widerstandsfähigkeit“ nach Thiersch) — z. Th. jedenfalls mit Recht, denn es muss eine Verschiebung des normalen Gleichgewichts zwischen den Geweben vorhanden sein, wenn das eine das andere überwuchert.

Für manche Fälle mag eine solche Verminderung der Widerstandsfähigkeit gegenüber dem Eindringen eines seiner Natur nach sehr wucherungsfähigen Gewebes ausreichen, wie ich z. B. für die Entstehung des sog. malignen Chorion-Epithelioms angenommen habe; ob dies aber auf alle Fälle anwendbar ist, ist eine noch offene Frage.

Je frühzeitiger sich ein Gewebstheil aus dem Zusammenhang mit dem Organismus gelöst hat, ohne seine Entwicklungsfähigkeit einzubüssen, desto weniger differenzirt sind seine Elemente und desto verschiedenartiger können die Gewebsformen werden, die daraus hervorgehen; den denkbar höchsten Grad eines noch undifferenzirten Keimes würde schliesslich das Ei oder ein ihm gleichwerthiges oder wenigstens annähernd gleichwerthiges Theilstück desselben darstellen. Die aus solchen wenig differenzirten Theilen der Anlage hervorgehenden Geschwülste haben das Gemeinsame, dass sie aus verschiedenartigen Gewebsformen zusammengesetzt sind, daher ist die Bezeichnung „Mischgeschwülste“, „embryogene Mischgeschwülste“ (Wilms)¹⁾ ganz zutreffend.

Unter diesen haben in neuerer Zeit die in der Niere (namentlich bei Kindern) vorkommenden Geschwülste die Aufmerksamkeit ganz besonders in Anspruch genommen und in Folge wiederholter eingehender Untersuchungen sind sie unserem Verständniss näher gerückt worden. Die Zusammensetzung vieler Geschwülste aus Kanälchen, die den Nieren-Kanälchen glichen, die aber andererseits ohne Grenze in die sarkomähnliche Zwischensubstanz übergingen, das gleichzeitige, zuweilen in's Kolossale gesteigerte Vorkommen quergestreifter Muskelfasern, von knorpeligen Einlagerungen haben recht verschiedene Erklärungsversuche veranlasst, wie schon aus den sehr verschiedenartigen Bezeichnungen dieser Geschwülste her-

¹⁾ M. Wilms, die Mischgeschwülste, Heft 1. Mischgeschw. der Niere. Leipzig 1899.

vorgeht (Adenosarkom, Adenocarcinom, Rhabdomyom u. s. w.). Während man früher auf Grund einzelner Fälle das Hauptgewicht auf das gerade besonders hervortretende fremdartige Gewebe (wie z. B. die quergestreifte Muskulatur oder die epithelialen Schläuche, oder das sarkomatöse Zwischengewebe legte, hat man sich besonders nach den Darlegungen von Birch-Hirschfeld¹⁾ mehr und mehr überzeugt, dass alle diese Formen eine zusammengehörige Gruppe von Tumoren bilden, die jedenfalls nicht aus der bereits entwickelten Niere hervorgehen können, sondern auf einen noch undifferenzirten Theil des Keimmaterials an der Stelle der Nierenanlage zurückgeführt werden müssen.

Aus naheliegenden Gründen denkt man hier zunächst an die Urniere, auf deren Kanälchen Birch-Hirschfeld die Drüsen-schläuche der Geschwülste zurückzuführen suchte. Dabei würden aber die zahlreichen zwischengelagerten heterogenen Elemente, die der Urniere ebensowenig entstammen können wie der bleibenden Niere, unerklärt bleiben. Wir werden also, wenn wir nicht eine sehr weitgehende Metaplasie bereits differenzirter Gewebe annehmen wollen, noch weiter in der Entwicklung zurückgehen müssen und gelangen schliesslich auf Theile des Mesoderms in einem Stadium, in welchem auch die Urniere noch nicht ausgebildet ist. Es sollen dann Theile des Urwirbels oder Myotoms, Elemente der Urnieren-Anlage (des Nephrotoms und Theile des Mesenchyms) gewissermassen unbenutzt liegen bleiben, und sich dann später, wenn die bleibende Niere zur Entwicklung kommt, in derselben und zwar zuweilen unter dem Bilde eines degenerirten Theiles derselben weiter entwickeln. Diese Auffassung ist im Wesentlichen in der neuesten monographischen Bearbeitung dieser Geschwülste durch Wilms durchgeführt, in ähnlicher Weise, wenn auch weniger scharf formulirt, auch von Muus²⁾ vertreten, der den Hauptwerth auf das ursprüngliche Vorhandensein eines gewissen Antheils möglichst undifferenzirter Mesodermzellen legt, aus welchen die verschiedenartigsten Gewebsformen der Geschwulst hervorgehen sollen. Wie

¹⁾ V. Birsch - Hirschfeld, Sarkomatöse Drüsen - Geschwulst im Kindesalter. Ziegler's Beitr. zur pathol. Anat. und allg. Path. Bd. XXIV. 1898.

²⁾ Muus, Die embryonalen Mischgeschwülste der Niere, Virchow's Archiv, Bd. 155. 1899.

weit diese Annahme berechtigt ist, will ich hier nicht erörtern; die Entscheidung, ob thatsächlich Uebergänge zwischen einander sehr ähnlichen unentwickelten Zellen vorhanden sind, ist sehr schwierig. Nur einen Punkt möchte ich erwähnen, das Vorkommen eigenthümlicher epidermoidaler oder cholesteatomartiger Einlagerungen in einer der von Muus beschriebenen Geschwülste, welche, wie auch Wilms bestätigen konnte, thatsächlich ganz der normalen Epidermis gleichen. Während Ersterer auch diese auf indifferente Mesodermzellen zurückführen möchte, nimmt Letzterer einen ectodermalen Ursprung an.

Keineswegs ist aber die Annahme berechtigt, dass alle derartigen Neubildungen der Niere aus derselben sehr frühen Foetal-Periode herkommen; es erscheint gar nicht aus geschlossen, dass in relativ späten Stadien der Entwicklung der bleibenden Nieren ebenfalls Unregelmässigkeiten der Gewebs-Entwicklung vorkommen, die später zu einer Geschwulstbildung mit echten Harnkanälchen und Glomerulus-Anlagen führen können.

Dasselbe gilt auch für andere Organe, deren morphologisch-histologische Ausbildung erst spät zum Abschluss kommt. Hier können sogenannte „Keimverlagerungen“ auf Grund von abnormer Entwicklung (also verschieden von den jederzeit möglichen Abschnürungen oder Verlagerungen durch accidentelle pathologische Ereignisse) sogar noch im extrauterinen Leben vorkommen (z. B. Abschnürung accessorischer Nebennieren). Selbstverständlich werden solche in späten Bildungs-Stadien aus ihrem Verbande herausgelöste Gewebs-Theile sich in ihrem Verhalten wenig oder gar nicht von dem des übrigen Organs unterscheiden. Die embryonale Wucherungsfähigkeit wird mehr und mehr zurücktreten. Wenn also aus solchen Theilen eine echte Geschwulstbildung (nicht blos einfache Hypertrophie durch gesteigertes Wachsthum) hervorgeht, so müssen wir hier, ebenso wie bei Geschwülsten aus den nicht abgeschnürten Theilen des Organs, eine bestimmte Aenderung des biologischen Charakters voraussetzen.

Dem eben erwähnten Vorgang steht am nächsten die Erhaltung sogenannter rudimentärer Organe oder Organtheile entweder in der normalen oder in einer über die Norm mehr oder weniger hinausgehenden Ausdehnung oder auch in ganz abnormer Weise, wenn auch ohne eigentliche Verlagerung. Während für gewöhnlich der-

artige Organreste das ganze Leben hindurch unverändert liegen bleiben oder einer weiteren Rückbildung anheimfallen, so können sie doch jederzeit Anlass zur Geschwulstbildung werden. Wohl das bekannteste und wichtigste Beispiel dieser Art bilden die Reste des Wolff'schen Körpers beim Weibe, die Parovarien, deren Bedeutung für die Entstehung von Geschwülsten längst bekannt ist, sowie die als unregelmässige Reste der Wolff'schen Kanälchen und des Ausführungsganges in der Wand des Uteruskörpers vorkommenden epithelialen Einlagerungen, deren Wichtigkeit für die Bildung gewisser Formen der Uterus-Myome durch v. Recklinghausen's hervorragende Untersuchung an's Tageslicht gebracht ist¹⁾. Die Frage, auf welche Weise in diesem Falle nach oft Jahrzehnte langer Ruhe ein vermehrtes Wachsthum nicht blos der drüsigen Bestandtheile, sondern ganz besonders auch der sie umgebenden musculösen Schicht hervorgerufen wird, sucht v. R. durch einen Hinweis auf diejenigen irritativen Vorgänge zu beantworten, die im Uterus, unter physiologischen und pathologischen Umständen, eine so grosse Rolle spielen. Dabei mögen die in Wucherung gerathenden epithelialen Einschlüsse ihrerseits im gleichen Sinne auf die Umgebung einwirken. Eine ganz befriedigende Erklärung der oft so enorm gesteigerten Wucherung lässt sich wohl noch kaum geben. v. Recklinghausen macht selbst darauf aufmerksam, dass eine eigentlich embryonale Beschaffenheit dieser Gewebstheile hier nicht mehr vorliegt. Es mag nicht unerwähnt bleiben, dass vielleicht eine durch irgend welche Veranlassung (anhaltende Hyperämie) neu angeregte Secretionsthätigkeit und dadurch zunächst hervorgerufene mechanische Ausdehnung der drüsigen Räume ein vermehrtes Wachsthum nach sich zieht.

Eine ziemlich grosse Analogie mit den Resten des Wolff'schen Körpers bieten die nicht so ganz selten vorkommenden Ueberbleibsel des Darm-Dotterganges in der Darmwand dar, welche zu drüsigen Wucherungen, cystischer Ausdehnung und, allem Anschein nach auch zur Wucherung der umgebenden Musculatur Anlass geben²⁾.

Je frühzeitiger die Gewebstheile aus ihrem organischen Zusammenhang gelöst waren, desto grösser scheint auch ihre Wachs-

¹⁾ v. Recklinghausen, Die Adenomyome und Cystadenome der Uterus- u. Tubenwandung. Berlin 1896.

²⁾ Runkel, Ueber cystische Dottergangsgeschwülste. Diss. Marburg. 1897.

thums-Energie im Allgemeinen zu sein; darauf weist die oft ganz ausserordentlich schnell bis zu colossalen Dimensionen fortschreitende Zunahme derartiger Geschwülste hin. Andererseits ist es schwer zu verstehen, warum diese „embryonale“ Wachstums-Energie zuweilen erst nach einer sehr langen Latenz-Periode wieder hervortritt.

Das spätere Ergebniss einer Keimverlagerung in frühen Entwicklungsstadien ist eine mehr oder weniger ausgesprochene Heteroplasie oder Heterotopie der daraus hervorgehenden Elemente. Finden wir also in einem Organ histologische Elemente, die von den normaler Weise darin vorhandenen ihrer Natur nach verschieden sind, oder verschieden zu sein scheinen, so halten wir uns im Allgemeinen für berechtigt, eine Keimverlagerung anzunehmen.

Wir sind hier ganz besonders oft vor die Frage gestellt: Handelt es sich thatsächlich um eine Heterotopie oder vielleicht um eine metaplastische Entwicklung aus normalen Elementen des Organs?

Im Allgemeinen ist bei den Autoren auch in Betreff der Geschwulstbildungen die Neigung zur Annahme einer Keimverlagerung vorherrschend. Indess ist wohl sicher, dass in den Geschwülsten eine metaplastische Entwicklung mindestens in derselben Masse vorkommen kann und vorkommt, wie bei den übrigen Gewebsneubildungen (s. oben). Im Ganzen werden aber auch für die Gewebe der Geschwülste dieselben Gesetze gelten, wie für die übrigen Gewebe. Vorläufig ist weder anzunehmen, noch erwiesen, dass bei einer Geschwulstbildung aus ectodermalen Zellen Elemente hervorgehen, die Bindegewebs- oder Knorpelzellen nicht bloß ähneln, sondern ihnen auch in ihren Leistungen (Bildung collagener Fasern, echter knorpeliger Zwischensubstanz) gleichkommen (s. oben). Wenn wir dagegen aus dem Epithel der Bronchien, der Gallenblasenschleimhaut, der Harnblase oder des Uterus maligne Geschwülste mit Zellen von durchaus epidermoidalem Charakter hervorgehen sehen¹⁾, so können wir nicht an der metaplastischen Entstehung

¹⁾ P. Ernst, Verhornender Plattenepithelkrebs der Bronchien. Ziegler's Beiträge Bd. XX. S. 155. 1896.

Gallenblase: E. Ohloff, Epithelmetaplasie und Krebsbildung. Diss. Greifswald 1891.

zweifeln. Bei dieser Frage ist aber noch weiter zu berücksichtigen, dass auch die Keimverlagerung die Metaplasie keineswegs ausschliesst, sondern sogar begünstigt. Es ist gar nicht zu bezweifeln, dass sich gerade ein verlagelter embryonaler Gewebskeim metaplastisch weiter entwickeln kann. So können wir also aus einem verlagerten Keim, der von der ersten Anlage des Wolff'schen Ganges (ja vielleicht aus einem späteren Entwicklungsstadium desselben) stammt, ebenso gut Epidermisbildung hervorgehen sehen, wie aus dem fertig entwickelten Epithel des Ganges (s. oben). Besondere Bedeutung besitzt diese Erwägung für die Beurtheilung des Auftretens von quergestreifter Muskulatur in Geschwülsten. Sicher muss man in vielen Fällen dieser Art auf eine frühzeitige Abtrennung und Verlagerung eines Theiles eines Urwirbels zurückgehen; die embryonalen Muskelzellen können die grössten morphologischen Abweichungen von der normalen Faser zeigen, zu glykogenreichen, fast epithelartig angeordneten Zellen werden, lassen aber dennoch deutlich ihre ursprüngliche Herkunft erkennen (Marchand, Manasse)¹⁾.

Ich vermag aber nicht einzusehen, warum nicht auch frühzeitig verlagerte Elemente, die normalerweise glatte Muskulatur liefern würden, sich unter abnormen Verhältnissen zu quergestreiften Fasern entwickeln sollten, da thatsächlich die Grenze zwischen beiden nicht unübersteiglich ist. Histologisch sind die Uebergänge von glatten längsgestreiften kleinen Spindelzellen zu quergestreiften Fasern leicht genug nachweisbar. Am schwierigsten ist diese Entscheidung bei Geschwülsten der weiblichen Genitalien, des Uterus und der Vagina, wo das Vorkommen von quergestreiften Fasern nach Einigen (ich erwähne besonders Wilms) stets auf einen abnorm dislocirten Theil eines Urwirbels hindeutet, während es von Anderen (z. B. Franqué)²⁾ mit grösserer Wahrscheinlichkeit

Nehrkorn, Virchow's Archiv. Bd. 154. S. 539.

Orth, Deutsche med. Wochenschr. 1899. N. 24. (Med.-Gesellsch. Göttingen).

Uterus: Piering, Zeitschr. f. Heilkunde, Bd. 8. 1887.

Gebhard, Zeitschr. f. Geb. und Gyn. Bd. 24. S. 3.

N. Fleischlen, daselbst Bd. 32. 1895.

Gellhorn, daselbst, Bd. 36. 1897. S. 430. — S. auch Seite 72.

¹⁾ Marchand, Virchow's Archiv, Bd. 100. S. 42. 1885.

Manasse, Virchow's Archiv. Bd. 145. S. 113. 1896.

²⁾ O. v. Franqué, Ueber Sarcoma uteri, Zeitschrift f. Geb. u. Gyn. Bd. 40. 2 1898.

auf eine Metaplasie bezogen wird. Ist nun auch vielleicht eine solche Metaplasie von bereits ausgebildeten glatten Muskelfasern des Uterus nicht leicht annehmbar, so wäre doch eine derartige Umwandlung eines zur normalen Entwicklung des Organs nicht verwendeten rudimentären Gewebsrestes weit eher verständlich. Man braucht dabei nicht gleich an Verlagerung eines zum Aufbau der Skeletmuskulatur bestimmten Theils eines Urwirbels zu denken. Auch die gelegentlich in der Cervix uteri vorkommenden Einlagerungen von hyalinem Knorpel dürften wahrscheinlicher auf eine Metaplasie solcher unentwickelten Gewebstheile, als auf eine Verlagerung von Theilen der Skelet-Anlage zu beziehen sein¹⁾.

Es ist nicht möglich, näher auf diejenige Geschwulstform einzugehen, welche am frühesten auf abnorme embryonale Einlagerung zurückgeführt wurde, die sogenannten Dermoidgeschwülste der Geschlechtsdrüsen. Wir verdanken hauptsächlich den umfassenden durch Bostroem angeregten Untersuchungen von Wilms²⁾ den Nachweis, dass nicht bloß in einigen Fällen, wie man bereits früher wusste, sondern stets in diesen Tumoren Theile einer ganzen dreiblättrigen Embryonalanlage vorhanden sind, von welcher hauptsächlich Organe des Kopftheils zur Ausbildung kommen. Hanau und Kappeler³⁾, Pfannenstiel und Kroemer⁴⁾ bestätigen diese

¹⁾ Wilms, Die Mischgeschwülste, Heft 2 (Mischgeschwülste der Vagina und der Cervix uteri. In diesem inzwischen erschienenen Heft führt der Verfasser das Vorkommen von quergestreifter Muskulatur und Knorpel in den Cervix-Mischtumoren auf eine Absprengung aus dem Myotom und dem Sklerotom (der Anlage der Wirbelsäule) zurück, welche er als eine „Verschiebung von noch undifferenzirten Mesoderm- oder Mesenchymzellen“ auffasst, „die erst an ihrem späteren Entwicklungsort die verschiedenen Gewebe immer correspondirend mit der normalen embryonalen Differenzirung aus sich herausbilden.“ „Die Zellcomplexe können nur durch das Wachsthum des Wolff'schen Ganges nach hinten in die Genitalien verlagert worden sein.“ (S. 155, 156.)

²⁾ M. Wilms, Dermoidcysten und Teratome. Deutsches Archiv f. klin. Med. Bd. 55. S. 289. 1895. u. Ziegler's Beiträge Bd. XIX. 1846. — Teratome des Hodens daselbst.

³⁾ Fr. Kappeler, Neue Befunde in Teratomen des Ovarium. Diss. Zürich 1896.

⁴⁾ Pfannenstiel u. Kroemer, Die ovulogenen Neubildungen. Veit's Handbuch der Gynäkologie 1898.

Kroemer, Histogenese der Dermoidcysten und Teratome des Eierstockes. Archiv f. Gynäkol. Bd. 57, 1898.

Resultate für die Ovarien, Kockel¹⁾ (unabhängig von Wilms) für die Hoden.

Diese Geschwülste haben der Erklärung grosse Schwierigkeiten bereitet. Waldeyer vermuthete zuerst eine parthenogenetische Entwicklung aus Eizellen, für welche sich auch französische Autoren, besonders Duval aussprachen. Wilms, Kockel, Pfannenstiel nehmen ebenfalls eine Entstehung aus den Geschlechtszellen an, wobei theilweise auch eine Art Selbstbefruchtung zu Hilfe genommen wurde (die nach Kockel durch einen partiellen einseitigen Hermaphroditismus ermöglicht werden sollte). Bei der grossen Uebereinstimmung der sog. Dermoide mit foetalen Inclusionen anderer Körpertheile wäre eine analoge Entstehung (durch abnormen Einschluss eines befruchteten Eichens, oder eines von der ersten Entwicklung zurückgebliebenen Theiles in der Anlage der Geschlechtsdrüsen) nicht unmöglich (Hanau u. Kapeller, Marchand). Zur Erklärung der Inclusio foetalis im eigentlichen Sinne (Epignathus, Sacralparasiten etc.) glaube ich mit einiger Wahrscheinlichkeit ein befruchtetes Richtungskörperchen als Ausgang annehmen zu dürfen²⁾.

Mag man nun auch eine spontane Entwicklung eines Ovarial-eies zur Erklärung der Ovarial-Dermoide oder, wie sie Wilms nennt, der „rudimentären Ovarial-Parasiten“ oder „Embryome“ heranziehen, so wird man doch zugeben müssen, dass es sich um ein ganz besonderes, von der ersten Entwicklung an gewissermassen prädestinirtes Ei handeln muss. Eine spontane, wo möglich erst im späteren Leben eintretende Entwicklung eines normalen Ovarial-eies scheint mir ausgeschlossen.

Uebrigens darf ich vielleicht noch hinzufügen, dass das Vorkommen von einfachen epidermisartigen Einlagerungen an oder im Ovarium auch, wie aus dem Obigen hervorgehen dürfte, aus Resten des Wolff'schen Ganges erklärt werden kann. Eine derartige Epidermis-(oder Cholesteatom-)Perle habe ich im Ligamentum latum eines neugeborenen Kindes beobachtet, ein ähnliches, stäb-

¹⁾ A. Kockel, Beitrag z. Kenntniss der Hoden-Teratome. Festschrift für Benno Schmidt, Leipzig 1896.

²⁾ Marchand, Arterielle Missbildungen. Eulenburg's Real-Encyclop 3. Aufl.

chenförmiges Epidermis-Gebilde an derselben Stelle ist neuerdings beschrieben worden¹⁾).

Sind wir nun bereits in der Lage, eine wissenschaftliche Einteilung der Geschwülste auf Grund der Histogenese und auf der Basis der Keimblattlehre aufzustellen?

Beides ist vielleicht, nach der Ansicht Mancher, nicht nothwendig verbunden; man könnte sich begnügen, die Entwicklung der Geschwülste bis auf das Organgewebe zu verfolgen, aus dem sie hervorgegangen sind, ohne Rücksicht auf die embryologische Entstehung. Aber, wie das aus den oben erörterten Beispielen hervorgehen dürfte, wir würden uns dann sehr bald vor die Frage gestellt sehen, nach welchem Princip wir die Zusammengehörigkeit der einzelnen Formen feststellen sollen. Dass bei verschiedenartiger Abstammung morphologisch (und klinisch) die grösste Aehnlichkeit vorkommen kann, wurde mehrfach hervorgehoben. Ich meine, es liegt aber doch in der Natur der wissenschaftlichen Forschung, sich nicht nur an die Form zu halten, sondern in das Verständniss des Werdeprozesses einer Form immer tiefer einzudringen. Hat nicht der Normal-Histologe genau dasselbe Interesse, wenn er die Entstehung eines Organs, eines Gewebes bis auf seine ersten Anfänge zurückzuverfolgen sucht? Warum sollte der Pathologe hinter ihm zurückbleiben?

Klaatsch²⁾ hat, in einem das gleiche Thema vom Standpunkt des Embryologen behandelnden anregenden Aufsatz, den Pathologen gewissermassen anempfohlen, sich von der Keimblattlehre zu emancipiren. Als einen Hauptgrund hebt er die Unsicherheit des Mesodermbegriffes hervor, der allmählich seiner Auflösung entgegengehe. Als Nicht-Fachmann habe ich vermieden, mich im Vorstehenden auf embryologische Fragen einzulassen, ich möchte indess hier gegenüber Klaatsch hervorheben, dass der Begriff des Mesoderms, wenn auch seine Herstammung im Einzelnen verschieden beurtheilt wird, dennoch für uns sehr wichtig ist, denn die Bildung des Mesoderms ist und bleibt eine sehr bedeutungsvolle Stufe in der Entwicklung der Organe, gleichviel ob die Meinungen über ento- oder ectodermale Entstehung getheilt sind. Wenn Klaatsch, mit Rücksicht auf die Bedeutung des Ectoderms als Matrix für das Entoderm, dann für das Mesoderm, die Frage aufwirft: „Warum sollen wir den aus dem Ectoderm stammenden Mesodermtheilen eine andere Beur-

¹⁾ Marchand, 22. Bericht d. Oberhess. Gesellschaft f. Natur- u. Heilkunde zu Giessen. 1882.

²⁾ H. Klaatsch, Ueber den jetzigen Stand der Keimblattfrage mit Rücksicht auf die Pathologie, Münchener med. Wochenschrift. Nr. 6. 1899.

theilung zu Theil werden lassen, als dem Mutterboden?“, so lässt er dabei das grosse Princip der fortschreitenden Differenzirung ganz aus den Augen.

Mag die Anlage der Urwirbel vom Ectoderm oder vom Entoderm herrühren, so bilden doch die Urwirbel erst als solche — d. h. nach ihrer Differenzirung — einen sehr wichtigen Ausgangspunkt für bestimmte Organe und Gewebe. Gleichviel, ob das Coelom-Epithel in seiner Entstehung auf das Entoderm zurückzuführen ist, oder nicht, so ist es jedenfalls kein Entoderm mehr, sondern es hat in seinen einzelnen Theilen ganz bestimmte specifische Eigenschaften erworben. Was die von Klaatsch behauptete Entstehung der Stützgewebe aus den verschiedensten Theilen der Anlage („ebenso gut aus dem Ectoderm, wie dem Entoderm“) betrifft, so müssen wir doch vorläufig daran festhalten, was die objective Beobachtung für die höheren Wirbelthiere uns lehrt; wir werden also die eigentlichen Binde-substanzen für ausschliesslich mesodermaler Natur halten, und davon die ectodermale Stützsubstanz des Nervensystems als Gewebe besonderer Art unterscheiden — ebenso auch die von beiden ausgehenden Geschwülste, die ja bekanntlich sehr verschieden von einander sind.

Es ist vorauszusehen, dass bei weiteren Fortschritten der Embryologie auch unsere Anschauungen von der Histogenese der Geschwülste sich ändern müssen; sollte uns das abhalten dürfen, jenen zu folgen? Gewiss nicht! Es scheint mir indess nicht, dass die gänzliche Auflösung des Mesoderm-Begriffes bereits einen solchen Fortschritt darstellt, dem sich die Pathologie rückhaltlos anschliessen soll, wenn ich es auch andererseits für ebenso verfehlt halten würde, an der ursprünglichen Auffassung des sog. mittleren Keimblattes als einer den beiden übrigen gleichwerthigen Schicht festzuhalten.

Ich brauche nicht besonders hervorzuheben, dass eine wissenschaftliche Klassifikation nicht ohne Weiteres auf die praktische Verwerthbarkeit Anspruch macht. Noch viel weniger ist aber ein klinischer Sammelbegriff (Krebs, Carcinom) für eine wissenschaftliche Eintheilung zu brauchen, wie Klaatsch meint.

Es ist selbstverständlich, dass sich eine Umgestaltung der Klassifikation und Nomenclatur der Geschwülste nicht auf einmal vollziehen kann; es würde dazu eine Einigung unter den Pathologen nothwendig sein, die sich nur nach längerer eingehender Vorbereitung erzielen lässt. Vor Allem müsste man sich zunächst über die Principien verständigen.

Der sehr beachtenswerthe Versuch einer genetischen Eintheilung von E. Klebs¹⁾ ist in seiner ursprünglichen Form wegen der Scheidung der sogenannten atypischen Blastome in die beiden Hauptklassen der Parablastome und Archiblastome nicht aufrecht

¹⁾ E. Klebs, Allgemeine Pathologie Bd. II. p. 553. 1889.

zu halten, kann aber wohl als Grundlage einer Nomenclatur der Geschwülste dienen. Je nach der Herkunft der wesentlichen Bestandtheile der Geschwülste von den verschiedenen Schichten der Anlage würden sich von selbst die epi-, meso- und hypoblastischen Geschwülste ergeben, während für die aus einer vollständigen (d. h. die Elemente aller drei Keimblätter enthaltenden) Anlage hervorgehenden „Teratome“ die Bezeichnung „holoblastische“ Geschwülste mir zweckmässiger erscheinen würde als „Embryome“. Mischgeschwülste aus Geweben verschiedener Herkunft müssten durch die entsprechenden Combinationen bezeichnet werden. Allgemeine Bezeichnungen, welche zu Missdeutungen Anlass geben, wie Carcinom, Cancroid, Endotheliom als Sammelname im weiteren Sinne, sind nach Möglichkeit zu beseitigen und durch Namen zu ersetzen, die die morphologisch-histologische Beschaffenheit erkennen lassen. Der schwer zu entbehrende Name Sarkom dürfte unter entsprechender Einschränkung beizubehalten sein¹⁾.

Die Geschwülste mit epithelialen Zellen, wenn auch verschiedener Herkunft und Anordnung, würden den Namen „Epitheliom“ mit den die Abstammung, den Bau, die klinische Bedeutung bezeichnenden Zusätzen (papillär, alveolär, destruierend, ferner Adeno-Epitheliom, Angio-Epitheliom) oder, noch besser, den Zusatz epithelial zu dem Hauptnamen, z. B. „epitheliales Angioblastom“

¹⁾ Es ist natürlich nicht möglich, alte, längst eingebürgerte Bezeichnungen, die sich ausserdem durch Kürze auszeichnen, einfach aus der ärztlichen Sprache zu streichen. Jedermann weiss, wenn vom Brustkrebs oder von Magen-Carcinom die Rede ist, was darunter zu verstehen ist. Da aber eine solche ursprünglich ziemlich willkürlich auf eine bestimmte Kategorie bösartiger Geschwülste angewandte Bezeichnung, die doch das Wesen dieser Krankheitszustände nicht ausdrückt, je nach dem Stande der Forschung einen ganz verschiedenen Sinn erhält, so kann man sie nicht für alle Zukunft als wissenschaftlichen Ausdruck beibehalten, und ihr wo möglich von Zeit zu Zeit eine ganz neue Bedeutung beilegen. — Der Name „Sarkom“ deutet wenigstens auf die „fleischige“ Beschaffenheit der Geschwulstmasse und der Begriff „Sarkom“ hat durch die klassische Darstellung Virchow's eine bestimmtere Gestalt angenommen. Dennoch fehlt es auch hierbei nicht an ähnlichen Uebelständen wie dort.

An Stelle der Klebs'schen Bezeichnung „Embryonales Mesoblastom“ scheint mir der Name „Desmoblastom“ für die echten aus Bindegewebszellen (Desmoblasten) hervorgehenden sarkomatösen Geschwülste geeigneter zu sein. Eine aus glatten Muskelfasern entstandene maligne („sarkomatöse“) Geschwulst würde dementsprechend ein „Myoblastom“ sein.

tragen können¹⁾. Die klinische Bedeutung, Malignität oder Nicht-Malignität ist als Eintheilungs-Princip zu vermeiden, da diese Eigenschaften in Geschwülsten derselben Art je nach dem Stadium ihrer Entwicklung, nach mehr oder weniger zufälligen lokalen Verhältnissen (Eindringen in Gefässe, Lymphbahnen, grössere oder geringere Festigkeit der Gewebe) wechseln können, während in anderen Fällen bekanntlich auch gutartige Geschwülste durch Veränderung ihrer histologischen Beschaffenheit bösartig werden können.

Discussion.

Herr Rollett-Graz: Ich fühle mich durch die Vorträge der Herren Rabl und Marchand angeregt, vom physiologischen und histologischen Standpunkte aus etwas vorzubringen. Die von Professor Rabl dargelegte Specificität der Eizelle muss man sich als etwas Erworbenes vorstellen, denn am Anfange alles lebendigen Seins der gesamten organisirten Welt steht das indifferente Protoplasma, welchem wir bestimmte elementare Lebenseigenschaften, die Fähigkeit, sich zu nähren, zu assimiliren, sich zu bewegen und sich fortzupflanzen, zuschreiben müssen. Diese elementaren Lebenseigenschaften trägt das Protoplasma in die ganze Reihe der Organismen hinein. Bei Entwicklung einer bestimmten Eizelle zu einer bestimmten Species entstehen die unter einander wieder gleichartigen Bildungszellen, die bei der Gewebeentwicklung in die specifischen lebendigen Elementartheile der einzelnen Gewebe über-

¹⁾ Als allgemeine Regel für die Geschwulst-Nomenclatur empfiehlt es sich, die Hauptbezeichnung von demjenigen Gewebs-Element herzuleiten, auf welches die Geschwulstbildung hauptsächlich zurückzuführen ist, wie das ja auch im Allgemeinen gebräuchlich ist. Die Bildung eines Geschwulstnamens durch Anhängen der Endung „oma“ an den Namen des Organs, wie es bei dem von Lubarsch erfundenen „Hypernephrom“ geschehen ist, widerspricht diesem Gebrauch; dies Verfahren würde nur zulässig sein, wenn man damit eine Neubildung ganzer zusammengesetzter Organe ausdrücken wollte, wie es z. B. bei dem „Angiom“ der Fall ist. (Aus ähnlichen Gründen hat Virchow gegen den Ausdruck „Papillom“ protestirt.) Für die erwähnten Geschwülste der Nebennieren würde, soweit sie aus den epithelialen Zellen dieses Organs bestehen, der Ausdruck „suprarenales Epitheliom“ mit den den einzelnen Fall bezeichnenden Zusätzen geeignet sein. Was würde man zu einem „Nephrom“, einem „Hypophysom“ sagen? Bei derartigen Namen würde weder die Morphologie, noch die Histogenese der Geschwulst zur Geltung kommen.

gehen, auf deren specifische, bei der Entwicklung erworbene Eigenschaften wir die Leistungen der einzelnen Gewebe und Organe zurückführen müssen.

Es sind also die Eigenschaften der einzelnen Gewebetheile erworben während der individuellen Entwicklung, gerade so, wie wir uns die Specificität der Eizelle bestimmter Species als erworben bei der phylogenetischen Entwicklung vorstellen müssen. Stellt man sich auf diesen Standpunkt, dann hat es nichts Widersinniges an sich, dass man sich vorstellt, es könne aus einem bis zur Indifferenz regressiv veränderten Gewebetheil ein Gewebeelement anderer Art hervorgehen, ja man könnte sich sogar eine regressive Metamorphose noch unter die aus einer specifischen Eizelle hervorgehenden Bildungszellen einer Species vorstellen — eine Möglichkeit, welche der Aufmerksamkeit der Pathologen zu empfehlen ist.

Erste wissenschaftliche Sitzung,

gehalten im Polytechnikum zu München

am Dienstag, den 19. September 1899, Vormittags 9 Uhr.

3. Herr Dr. Hanns Chiari,

Professor der pathologischen Anatomie an der deutschen Universität in Prag:

Ueber die Genese der „Zwerchfellfurchen“ der Leber.

(Hierzu Tafel 1.)

Bekanntlich kommen an der Leber des Menschen, abgesehen von den auf eigentliche Missbildungen der Leber zu beziehenden Furchen, sehr verschiedenartige pathologische Furchenbildungen vor; so

1. die ungemein vulgäre, quere Schnürfurche, die den vordersten Theil des rechten Lappens, selten auch den des linken Lappens betrifft und zu einer so vollständigen Abschnürung führen

kann, dass der vor resp. unterhalb der Schnürfurche befindliche Theil des rechten Leberlappens nur mehr ligamentös mit der übrigen Leber verbunden erscheint, frei beweglich wird, ja auch auf den dahinter, resp. darüber gelegenen Theil der Leber hinaufgeklappt sein kann;

2. die gleichfalls sehr häufigen „Rippenstreifen“ (Liebermeister), die als schräge von oben, aussen, hinten nach unten, innen, vorne verlaufende, flache Impressionen an der rechten Seitenfläche der Leber und in der rechten Hälfte der oberen Fläche der Leber, durch die vorderen Enden der 6 unteren Rippen bedingt werden und zweifellos der Ausdruck einer durch verschiedene Momente veranlassten Druckwirkung seitens dieser Rippen sind:

3. die Abknickung des linken Leberlappens nach unten mit einer tiefen Furchenbildung an der Unterseite des genannten Lappens durch Tiefstand der linken Zwerchfellhälfte, zum Beispiel bei Pneumothorax sinister;

4. die Abknickung des linken Randes des linken Leberlappens nach oben mit einer tiefen Furchenbildung an der oberen Fläche dieses Lappens durch Volumzunahme des Magens oder der Milz;

5. Furchenbildung durch das straff gespannte Ligamentum teres an der oberen Fläche des linken Leberlappens bei sehr starker Verdrängung der Leber nach rechts, zum Beispiel bei Pneumothorax sinister;

6. Furchen der Leber bei partiellem Defect des Zwerchfells, indem der eine oder der andere Abschnitt der Leber, wie meist, in die linke Pleurahöhle, mitunter aber auch in die rechte Pleurahöhle vorgelagert ist und dabei von der übrigen Leber durch tiefe Furchen abgegrenzt ist; endlich

7. Furchenbildung der Leber durch partielle Verschrumpfung des Organes.

Alle diese Furchen sind trotz ihrer Mannigfaltigkeit in genetischer Hinsicht vollkommen klar und leicht verständlich.

Eine ganz besondere Stellung nehmen aber ein die nicht selten vorkommenden „Zwerchfellfurchen“ (Zahn) oder „Expirationsfurchen“ (Liebermeister), das heisst die von hinten nach vorne verlaufenden, nahezu sagittal gestellten, oft recht tiefen Furchen in der hinteren Hälfte der oberen Fläche der Leber, denen leistenartige Hervorragungen des Zwerchfells entsprechen. Ueber ihre Genese ist noch immer keine Einhelligkeit der Auffassung erzielt worden.

Viele Autoren führen sie lediglich auf das Schnüren zurück, so Cruveilhier, der sie infolge des Schnürens durch Andrängung der Leber gegen durch das Schnüren, i. e. durch eine Zusammensetzung der unteren Apertur stärker gespannte Bündel des Zwerchfells entstehen lässt, Frerichs und Luschka, die sie aus einer queren Zusammenschiebung der Leber beim Schnüren erklären, und Engel, der sie aus einer vom Schnüren abhängigen Behinderung der Entwicklung des Querdurchmessers der Leber ableitet und meint, dass die ihnen entsprechenden Zwerchfellfalten mit der Furchenbildung nichts zu thun haben. Liebermeister sieht sie an als Effect der Druckwirkung seitens der unteren Rippenränder bei erschwerter Expiration und nennt sie deshalb „Expirationsfurchen“. Zahn, der den Namen „Zwerchfellfurchen“ für diese Furchen creirte, fasst sie als Ausdruck einer Anpressung der Leber gegen hypertrophisch gewordene Zacken des Zwerchfells auf. Ihm schliesst sich Séglas an, der jedoch auch annimmt, dass die Furchen gelegentlich durch das Schnüren, sowie durch partielle Atrophie von Muskelbündeln des Zwerchfells entstehen könnten. Tigri meint, dass diese Furchen bedingt werden durch eine Missbildung des Zwerchfells und dieselben gleichzeitig mit abnormen Muskelbündeln des Zwerchfells entstehen. Orth erwähnt, dass er diese Furchen in schönster Ausbildung an der Leber eines siebenmonatlichen, zu früh geborenen Kindes gesehen habe, wo sie nur als angeborene Abnormitäten betrachtet werden konnten, und meint, dass auch bei Erwachsenen diese Furchen angeborene Abnormitäten darstellen könnten, schliesst es aber nicht aus, dass ähnliche Furchen auch durch Respirationsstörungen erworben werden mögen. Mattei leitet die Furchen ab von einem ursprünglichen abnormen Zustande des Zwerchfells, i. e. einer abnormen Vertheilung der Muskulatur und stärkerem Wachsthum der Leber unter den dünneren Stellen. Eventuell könnte auch eine stärkere Contraction der muskelstärkeren Partien des Zwerchfells bei der Erzeugung der Furchen mithelfen.

Keine dieser Erklärungen vermag vollkommen zu befriedigen. Gegen die meisten derselben lassen sich schwerwiegende Einwendungen machen, aus denen sofort die Unhaltbarkeit derselben resultirt. So spricht gegen die Entstehung der Furchen in Folge des Schnürens, dass diese Furchen auch angeboren und bei jungen Kindern vorkommen, dass sie auch bei Männern getroffen werden

und zwar auch bei solchen, die niemals, zum Beispiel durch das Tragen eines Leibriemens, eine Zusammenschnürung der unteren Brustapertur erlitten hatten, gegen die Auffassung Frerichs' und Luschka's auch noch der Umstand, dass eine quere Zusammenschiebung der Leber eher eine Vermehrung ihrer Wölbung als eine Furchenbildung hervorrufen müsste. Die Meinung Liebermeister's lässt sich leicht widerlegen durch die Thatsache, dass diese Furchen sicherlich nicht den Rippen entsprechen. Ich habe in solchen Fällen vor der Section bei auf's Tiefste einwärts gedrückten unteren Rändern der unteren rechten Rippen und Compression der vorderen Bauchwand parallel zu den unteren Rippenrändern mit einem langen Messer Einstiche von der Haut bis in die Leber gemacht und immer eine beträchtliche Differenz in der Richtung der Schnittwunden und der Leberfurchen constatirt (vide Fig. 1). Gegen die Auffassung Tigri's führe ich den meiner Erfahrung nach ganz gerechtfertigten Einwurf Mattei's an, dass die abnormen Zwerchfellbündel Tigri's, die sonst von Niemandem gesehen wurden, nichts Anderes gewesen waren, als durch Pleuritis diaphragmatica zusammengewachsene Falten des Zwerchfells.

Aber auch die Erklärung der Genese der Leberfurchen nach Zahn erscheint nicht entsprechend, da es genug Fälle solcher Leberfurchen giebt, wo von einer Hypertrophie von correspondirenden Zacken des Zwerchfells absolut nichts zu finden ist. Das von Orth constatierte congenitale Vorkommen dieser Art von Leberfurchen ist gewiss ein sehr wichtiger Befund; es dürften aber doch diese Leberfurchen nur in der kleinsten Zahl der Fälle wirklich congenital sein, da bekanntermassen bei jugendlichen Individuen diese Furchen nur sehr selten, bei älteren Personen hingegen häufig getroffen werden. Ueberdies findet sich bei Orth keine weitere Aeusserung darüber, wie er sich die Entstehung dieser Leberfurchen im intrauterinen Leben denkt. Was schliesslich die Theorie von Mattei betrifft, so erscheint es mir nichts weniger als erwiesen, dass in allen Fällen solcher Furchen der Leber das Diaphragma von Haus aus abnorm gebildet gewesen war, und dass die Furchen nur der Ausdruck eines Zurückbleibens des Wachsthum's der Leber an diesen Stellen gegenüber der Nachbarschaft sind.

Es ist daher gewiss nothwendig, weiteres Beobachtungsmaterial zu sammeln und die einzelnen Fälle genauer zu studiren, um so über die Aetiologie und Genese der „Zwerchfellfurchen“ der Leber in's Reine zu kommen, und möchte ich mir erlauben, im Folgenden meine eigenen Erfahrungen auf diesem Gebiete mitzutheilen, da mir aus ihnen hervorzugehen scheint, dass das wesentliche Moment bei der Entstehung dieser eigenthümlichen Furchenbildungen der Leber nichts weiter ist, als eine stärkere entweder continuirliche oder vielfach wiederholte Anpressung der Leber gegen das Zwerchfell. Dadurch allein kann, wie gezeigt werden soll, die in Rede stehende Furchenbildung erzeugt werden, und ist dazu die Annahme einer ursprünglichen abnormen Bildung des Zwerchfells oder der Leber oder einer partiellen Hypertrophie des Zwerchfells nicht nothwendig, wenn auch gewiss entsprechende Missbildungen des Zwerchfelles bei der Entstehung dieser Furchen mitwirken können.

Voranstellen möchte ich einen Fall (vide Fig. 2 und 3) von congenitalen solchen Leberfurchen, der einen achtmonatlichen, frisch todtgeborenen männlichen Fötus mit Cranio-Rhachischisis totalis betraf, welcher am 22. September 1898 dem Institute von Herrn Dr. v. Brozovsky aus Weipert eingesandt worden war. Wie gewöhnlich bei Cranio-Rhachichisis totalis war der Rumpf sehr kurz und bei Defect des Halses das Kinn tief in den Rumpf hineingetreten. Dadurch, sowie durch eine auch an der Leiche nicht vollkommen zu streckende starke Beugung der Hüftgelenke, waren die Organe des Brust- und Bauchraumes zusammengeschoben mit Emporhebung des untersten Theiles des Sternums und der angrenzenden Partien der Rippenbogen durch die ganz horizontal gestellte Leber. Die Leber hatte dabei an der Grenze ihres vorderen und mittleren Drittels durch den vorderen Rand der unteren Brustapertur eine tiefe bogenförmige Furche acquirirt, sie stand weiter sehr hoch und reichte mit dem sie bedeckenden Zwerchfelle beiderseits bis zur 3. Rippe hinauf. Die beiden Lungen waren deutlich hypoplastisch. In der hinteren Hälfte der oberen Fläche des rechten Leberlappens fanden sich nahe dem Ligamentum coronarium beginnend, 7 resp. 13 mm nach rechts vom Ligamentum suspensorium gelagert, zwei fast sagittal gestellte Furchen, von denen die mehr links gelegene Furche 14 mm lang, bis 3 mm tief und bis 2 mm breit, die mehr rechts gelegene 11 mm lang, 2 mm tief und bis

2 mm breit war. Zwischen diesen beiden Furchen erhob sich kammartig ein in derselben Richtung verlaufender Wulst von Leberparenchym. Diesem Wulst entsprechend erschien das Diaphragma deutlich dünner, indem hier in ihm eine 14 mm lange, 6 mm breite muskellose Stelle sich fand, welche an der pleuralen Fläche der rechten Zwerchfellhälfte beim Andrücken der Leber gegen das Zwerchfell deutlich vorsprang. Diese dünnere Stelle des Zwerchfells entsprach dem Zwischenraume zwischen 2 Bündeln der 7. rechten Costalportion des Zwerchfells. In der hinteren Hälfte der oberen Fläche des linken Leberlappens fand sich auch eine Furche und zwar 25 mm nach links vom Ligamentum suspensorium. Sie war 10 mm lang, bis 2 mm tief, zwar auch sagittal gestellt, aber leicht bogenförmig mit der Convexität nach links gewandt; durch sie wurde ein nach rechts von ihr gelegener kleiner zungenförmiger Lappen von Leberparenchym abgegrenzt, der in einen dünnen, hernienartigen, gegen die linke Pleurahöhle vorgewölbten Abschnitt der linken Zwerchfellhälfte, entsprechend der Grenze zwischen 7. und 8. linker Costalportion des Zwerchfells passte. Das Zwerchfell war sonst von gewöhnlicher Beschaffenheit, und liess sich namentlich an seiner Musculatur nirgends eine pathologische Veränderung erkennen.

Bei Erwägung dieses Falles musste man zu der Anschauung kommen, dass hier die Furchen in der Leber sicher nur Effect der Zusammenschiebung des Thorax und des Abdomens waren und durch die Anpressung der hinaufgeschobenen Leber gegen das gleichfalls hinaufgeschobene Zwerchfell entstanden waren. An etwas weniger widerstandsfähigen Stellen des Zwerchfells, so rechts in der Spalte zwischen zwei Bündeln der 7. Costalportion, links in der Spalte zwischen der 7. und 8. Costalportion war die Leber vorgedrängt worden, resp. auch stärker gewachsen und hatten sich an dieser Stelle beim allmählichen Auseinanderweichen der Muskelzüge hernienartige Ausbuchtungen des Zwerchfells gebildet. Die Ränder dieser Ausbuchtungen hatten Eindrücke in die Leber, nämlich die erwähnten Furchen erzeugt. So war durch ein rein mechanisches Moment in diesem Falle die Furchenbildung in der Leber zu Stande gekommen, ohne dass das Zwerchfell irgend eine primäre pathologische Beschaffenheit besessen hätte.

Diesem Falle schliesst sich zweckmässig an ein Fall von reichlichen „Zwerchfellfurchen“ der Leber (vide Fig. 4)

bei einem 13 Tage alten Knaben, dessen Leiche von der Klinik des Herrn Prof. Dr. Epstein am 12. April 1899 zur Obduktion gelangte. Auf der Klinik war bei diesem Knaben aufgefallen, dass der unterste Theil der rechten Thoraxwand vertieft, wie eingedrückt erschien. Die Obduction ergab als Todesursache eine Pneumonia lobi inferioris utriusque. Das Zwerchfell reichte rechts bis zur 3., links bis zur 4. Rippe, und stand dementsprechend auch die Leber hoch. An der oberen Fläche derselben fanden sich im rechten und linken Lappen mehrere $1\frac{1}{2}$ —3 cm lange, ziemlich rein sagittal gestellte Furchen. Im rechten Lappen war die am meisten nach links gelegene Leberfurchen 7, die nächste 18 und die am meisten nach rechts gelegene dritte Furchen 25 mm vom Ligamentum suspensorium entfernt. Am linken Lappen waren auch 3 Furchen zu sehen und standen dieselben 18, 29 resp. 44 mm vom Ligamentum suspensorium ab. Die Tiefe der Furchen schwankte zwischen 1 und 4 mm. Das Peritoneum in ihrem Bereiche war zart. Zwischen den einzelnen Furchen sprang das Leberparenchym in Form von sagittalen Wülsten vor. Diesen Wülsten entsprechend war das Zwerchfell deutlich dünner, indem hier die Muskelbündel auseinandergewichen erschienen und zwischen sich bis 3 mm breite fast ganz muskellose Stellen des Zwerchfells erkennen liessen. Diese muskellosen Stellen entsprachen den Grenzen der einzelnen oberen Costalportionen der rechten und linken Zwerchfellhälfte, sowie den Grenzen zwischen den einzelnen Bündeln dieser. Drängte man die Leber von unten her stark gegen das Zwerchfell an, so sprangen die muskellosen Stellen des Zwerchfells an der pleuralen Fläche desselben firstartig vor. Die Muskulatur des Zwerchfells erschien sonst ganz normal gebildet.

Auch in diesem Falle scheinen mir die Leberfurchen congenital gewesen zu sein, und scheint es mir zweifellos, dass auch hier durch ein rein mechanisches Moment, nämlich die Vertiefung der untersten Partie der rechten Thoraxwand, die Andrängung der Leber gegen das Zwerchfell und damit die Auseinanderweichung von Zwerchfellbündeln, die Vordrängung von Wülsten des Leberparenchyms, resp. stärkeres Wachsthum umschriebener Leberpartien und die Furchenbildung in der Leber zu Stande gekommen war. Freilich weiss ich nicht bestimmt zu sagen, wodurch die Vertiefung der untersten Partie der rechten Thoraxwand bedingt gewesen war. Ich möchte dieselbe mit Wahrscheinlichkeit als

Ausdruck einer intrauterinen Anpressung der rechten oberen Extremität, speciell der Ellbogengegend gegen die Thoraxwand ansehen.

Ausser diesen beiden congenitalen Fällen von Zwerchfellfurchen der Leber hatte ich noch Gelegenheit, einen dritten Fall congenitaler solcher Furchen in der Leber zu untersuchen, bei dem sich zwar auch so wie bei den früheren Fällen ein mechanisches Moment, durch welches die Anpressung der Leber gegen das Zwerchfell herbeigeführt worden war, leicht erkennen liess, gleichzeitig aber auch eine die Bildung von „Zwerchfellfurchen“ in der Leber augenscheinlich sehr fördernde seltene Missbildung des Zwerchfells vorhanden war (v. Fig. 5, 6 u. 7).

Es handelte sich um einen fast ausgetragenen, macerirten Fötus weiblichen Geschlechts, der am 8. April 1899 auf der Hebammenklinik des Herrn Prof. Dr. Rubeška *conduplicato corpore* geboren worden war. An diesem Fötus fiel auf eine hochgradige, mit der Convexität nach links vorne gewandte Scolio-Lordosis. Die Section erwies bilateralen Hydrothorax, Hydropericard, Hydrops Ascites und Hypoplasie der Lungen. Als nach Eröffnung des Unterleibes das hochstehende asymmetrische Zwerchfell von unten her besichtigt wurde, zeigte sich, dass von der Pars costalis des Zwerchfells nur einzelne dünne Bündel zur Entwicklung gekommen waren und der grösste Theil des Zwerchfells zwischen diesen Bündeln nur häutige Beschaffenheit besass. Eine muskulöse Pars sternalis liess sich gar nicht erkennen, die Pars vertebralis war auch sehr schwach. Zwischen den spärlichen Muskelbündeln der Pars costalis wölbte sich nun die Leber mit mehreren breiten Wülsten am rechten und linken Lappen gegen die rechte und linke Pleurahöhle hinein vor. Zwischen diesen Wülsten, die die hintere Hälfte der oberen Fläche der Leber betrafen, verliefen sagittal gestellte Furchen an der Leberoberfläche, zwei am rechten, zwei am linken Lappen. Die beiden ersteren waren je 4 cm lang und 1,5 cm resp. 3 cm vom Ligamentum suspensorium entfernt, die beiden Furchen am linken Lappen je 1,5 cm lang und 1 cm resp. 2 cm vom Ligamentum suspensorium entfernt. Nach Eröffnung der Pleurahöhlen war auch hier durch ein etwas stärkeres Andrängen der Leber gegen das Zwerchfell eine Vorwölbung jener Partien des Zwerchfells gegen die Pleurahöhle zu erzeugen, welche den Leberwülsten correspondirten.

Das mechanische Moment, welches zur Anpressung der Leber gegen das Zwerchfell geführt hatte, war hier die Scolio-Lordosis sinistro-convexa gewesen. Der rechte Rippenbogen stand nahezu in Contact mit dem rechten Darmbeinkamme und war dadurch die Leber gegen das Zwerchfell, zumal dessen rechte Hälfte, aber auch gegen die linke Hälfte desselben continuirlich angedrückt gewesen. Wenn auch diese Anpressung keine sehr beträchtliche gewesen sein mochte, so hatte sie doch bei der besonderen Beschaffenheit des Zwerchfells in Folge der ganz mangelhaften Entwicklung der Muskulatur desselben zu ausgesprochener „Zwerchfellfurchenbildung“ in der Leber geführt.

Dieser Fall war übrigens der einzige, in welchem ich bei Zwerchfellfurchen der Leber eine Bildungsanomalie des Zwerchfells, wenn auch nicht als veranlassendes, so doch sehr förderndes Moment nachzuweisen vermochte. Alle übrigen Fälle von Zwerchfellfurchen der Leber, die durchwegs Erwachsene und zwar meistens alte Personen betrafen, boten keinerlei Anhaltspunkte für die Annahme einer ursprünglichen Anomalie des Zwerchfells, sie boten aber auch keine Anhaltspunkte für die Diagnose einer partiellen Hypertrophie des Zwerchfells, sondern ich bekam vielmehr stets nur den Eindruck, dass lediglich durch eine abnorme Andrängung der Leber gegen das Zwerchfell die in Rede stehenden Furchen an der Leber erzeugt worden waren, das Zwerchfell sich also passiv verhalten hatte. Fördernd wirkte hierbei gewiss öfters eine Atrophie im Zwerchfelle, auf deren häufiges Vorkommen bekanntlich Zahn zuerst aufmerksam gemacht hat.

Das jüngste Individuum meiner Untersuchungsreihe an Erwachsenen war ein 25 jähriger Mann; das älteste ein 80 jähriger Mann. Das weibliche Geschlecht überwog um etwas das männliche. Alle Patienten hatten durch lange Zeit an stärkerem Husten gelitten, sei es infolge von Bronchitis bei Emyhysem oder Vitium cordis oder infolge von Lungentuberculose.

Die Zwerchfellfurchen in der Leber zeigten eine gewisse Regelmässigkeit:

Die tiefste Furche fand sich bei Erwachsenen meist zwischen 7 und 9 cm nach rechts von der Insertion des Ligamentum suspensorium in der hinteren Hälfte der oberen Fläche des rechten Leberlappens. Sie begann nahe dem Ligamentum coronarium und er-

streckte sich bis 7 cm weit nach vorne. Ihre Tiefe betrug bis 1,5 cm. Rechts und links von dieser tiefsten Furche verliefen dann noch oft parallel zu ihr 2 bis 3 weitere, aber meist kürzere und seichtere Furchen. Häufig zeigte sich auch eine Furche oder richtiger eine nach links abfallende, bis 1 cm tiefe Stufe am linken Ende des rechten Leberlappens unmittelbar nach rechts von dem Ligamentum suspensorium. Am linken Leberlappen war eine Furchenbildung nur selten zu sehen. Sie stellte sich hier als kurze, seichte Furche dar, die etwa 6 cm nach links vom Ligamentum suspensorium in sagittaler Richtung verlief. Zwischen den einzelnen Furchen, resp. nach rechts von der Stufe am linken Ende des rechten Leberlappens und nach rechts von einer etwaigen Furche am linken Leberlappen sprang die Lebersubstanz wulstförmig vor und erhoben sich diese Wülste mitunter zu förmlichen Tumoren über das Niveau der übrigen Leber. Es zeigte letzteres Verhalten in ausgezeichneter Weise die Leber einer am 26. Mai 1899 secirten 70 jährigen Frau mit Morbus Brighii chronicus, bilateralem Hydrothorax und Hydrops ascites, Verdickung der Valvula bicuspidalis und Bronchitis catarrhalis chronica. (s. Fig. 8.) Das Zwerchfell stand beiderseits bis zur 5. Rippe und war deutlich atrophisch. An der unteren Fläche seiner rechten Hälfte sprangen 2 Leisten gegen die Bauchhöhle hin vor, die links gelegene erhob sich auf 1 cm und entsprach einem Bündel in dem linken Drittel der 7. rechten Costalportion der Zwerchfells. Die rechts gelegene Leiste war viel niedriger und entsprach dem linken Rand der achten rechten Costalportion des Zwerchfells. Beide diese Leisten erwiesen sich bei der Inspection des Zwerchfells von der Pleura-seite her als Falten des Zwerchfells, in denen mehr Musculatur enthalten war als in der Nachbarschaft. Die Partie des Zwerchfells zwischen den beiden genannten Leisten war sehr muskelarm und erhob sich gegen die rechte Pleurahöhle hin in Form einer halbkugeligen, fast 3 cm hohen Vorwölbung. Den Leisten am Zwerchfelle correspondirten 2 tiefe, sagittal verlaufende Furchen des hinteren Abschnittes der oberen Fläche des rechten Leberlappens. Die links gelegene Furche war 3 cm, die rechts gelegene 10 cm von der Insertion des Ligamentum suspensorium entfernt. Die linke Furche war 8 cm lang und leicht nach links convex, die rechte Furche 6 cm lang und leicht nach rechts convex. Die beiden Furchen umgriffen den zwischen ihnen liegenden Theil der

Leber so, dass dieser wie ein selbständiger Lappen erschien und fast um 3 cm das Niveau der Nachbarschaft, wie ein Tumor, überragte. Er passte in die Vorwölbung des Zwerchfells zwischen den beiden Leisten hinein. Auch am linken Leberlappen fand sich eine seichte Furche, welche 5 cm nach links von der Insertion des Ligamentum suspensorium und 1,5 cm nach rechts vom linken Rande des linken Lappens in sagittaler Richtung verlief. Ihr correspondirte eine muskelstärkere Partie in der 7. Costalportion der linken Zwerchfellhälfte, zu deren beiden Seiten das Zwerchfell fast muskelleer war. Sonst zeigte die Leber noch eine 2 Finger breit über dem vorderen Rande verlaufende Schnürfurche. Bei der gewaltigen Entwicklung der Leberprotuberanz zwischen den beiden Furchen des rechten Leberlappens erscheint es wohl nicht zweifelhaft, dass hier die Lebersubstanz zwischen den beiden Furchen nicht bloß vorgedrängt worden war, sondern auch eine Hyperplasie eingegangen war.

Den Furchen in der Leber correspondierten in allen Fällen muskelstärkere, den Wülsten resp. Vorsprüngen der Leber zu den Seiten der Furchen stets muskelschwächere Partien des Zwerchfells. Die muskelschwächeren Partien entsprachen stets den Grenzen zwischen den einzelnen oberen Costalportionen des Zwerchfells resp. zwischen den einzelnen Bündeln derselben. Sie waren oft ganz muskelleer und sprangen gegen die Pleuraseite zu in Form von Hernien vor, wie dies besonders deutlich der eben erwähnte Fall von der 70jährigen Frau zeigte. Die muskelstärkeren Partien waren einerseits durch Zusammenschiebung von Muskelfasern, anderseits durch Bildung von gegen die Pleurahöhlen zu offenen oft miteinander durch Pleuritis verwachsenen Faltungen des Zwerchfells entstanden. Anhaltspunkte für eine Hypertrophie der Zwerchfelmuskulatur in den muskelstärkeren Partien waren nicht zu finden. Vergleich ich mit den Diaphragmen von Fällen von Zwerchfelfurchen in der Leber normale Diaphragmen, so zeigte sich, dass gerade an den Stellen, wo in den ersteren die muskelschwächeren, hernienartigen Partien sich fanden, an letzteren die unter normalen Verhältnissen freilich ganz schmalen Spalten zwischen den einzelnen oberen Costalportionen des Zwerchfells und den einzelnen Bündeln dieser bestanden, und weiter, dass nach Abtrennung des Peritoneums und der Pleura vom Zwerchfell sehr leicht durch Andrängung gegen die Spalten von unten her eine Auseinanderschiebung der Muskulatur nach den Seiten zu mit dadurch bedingter Verdickung

der Muskulatur zu beiden Seiten der Spalten und weiter auch Faltenbildungen im Zwerchfelle genau in derselben Art erzeugt werden konnten, wie das in Diaphragmen bei Zwerchfellfurchen der Leber der Fall war.

Die Furche, respective Stufe an dem linken Ende des rechten Leberlappens wurde stets bedingt durch eine stärkere Anspannung und Zusammenschiebung der ohnedies immer etwas stärkeren am meisten nach links gelegenen Partie der 7. rechten Costalportion. Nicht selten war das Zwerchfell in Fällen von Zwerchfellfurchen der Leber deutlich atrophisch, und hatte die Atrophie des Zwerchfells der Entstehung der Ausstülpungen des Zwerchfells gegen die Pleuraseite zu augenscheinlich wesentlich Vorschub geleistet.

Ausnahmsweise war die Zwerchfellfurchenbildung in der Leber besonders localisirt, d. h. es fand sich nur eine tiefe Furche in der Nähe des linken Endes des rechten Leberlappens ganz nahe der nach links abfallenden Stufe am linken Ende des rechten Leberlappens. Ein solches Verhalten zeigte die Leber einer am 21. October 1896 secirten 75 jährigen Frau mit Morbus Brighti chronicus, Herzhypertrophie und Lungenemphysem (v. Fig. 9). Das Zwerchfell trug an der unteren Fläche seiner rechten Hälfte eine fast 1 cm weit vorspringende sagittale Leiste, welcher eine 3 cm nach rechts von der Insertion das Ligamentum suspensorium gelegene, den hinteren Abschnitt der oberen Fläche des rechten Lappens betreffende, 6 cm lange, bis fast 2 cm tiefe, von hinten nach vorne verlaufende Furche entsprach. Zu beiden Seiten der Zwerchfelleiste, welche von oben her als Falte erschien, war das Zwerchfell sehr muskelarm. Nach links hin schloss sich an die muskelarme Stelle des Zwerchfells, der erwähnten Stufe der Leber entsprechend wieder eine muskelstärkere Partie des Zwerchfells an, die übrige Oberfläche des rechten Lappens war vollständig frei von Furchenbildung, ebenso auch der linke Lappen.

Das Peritoneum in den Zwerchfellfurchen der Leber erschien für das freie Auge mitunter ganz normal, meist aber war es etwas verdickt, die Lebersubstanz machte im Grunde tiefer Furchen den Eindruck von Atrophie. Mikroskopisch ergab sich der gleiche Befund. Das Peritoneum war entweder ganz normal oder etwas verdickt. In den seichten und plumpen Leberfurchen liess sich an der Lebersubstanz keine Veränderung erkennen, in den tieferen und scharfen Furchen aber war im Grunde der Furchen regelmässig

eine Atrophie und Formveränderung der Acini nachzuweisen. Die Atrophie war unmittelbar im Grunde der Furchen oft so weit gediehen, dass von den hier vorhanden gewesenen Acini mitunter nur mehr einzelne Leberzellenreihen übrig waren, die dann von dem hier zusammengeschobenen und so reichlicher erscheinenden interacinösen Bindegewebe umschlossen waren. Die Formveränderung der Acini bestand darin, dass dieselben im Grunde der Furchen abgeplattet, in die Länge gezogen und bogenförmig gestaltet, mit der Concavität nach oben gewandt erschienen. Es handelte sich also wenigstens in den tiefen Furchen zweifellos um eine Atrophie, resp. auch Verschiebung der Lebersubstanz. Hypertrophie und Hyperplasie des Leberparenchyms in den Leberprotuberanzen zu den Seiten der Furchen vermochte ich mikroskopisch nicht sicher zu constatiren. Nichtsdestoweniger möchte ich im Hinblick auf das mitunter tumorartige Protuberiren der Lebersubstanz zwischen den Furchen glauben, dass dieselbe existirt. Sie dürfte sich eben nur sehr allmählich entwickeln und daher mikroskopisch schwer nachweisbar sein.

Versuche ich nun zum Schlusse meine Erfahrungen über die Zwerchfellfurchen der Leber zusammenzufassen, so möchte ich, wie ich es schon früher ausgesprochen habe, den Satz aufstellen, dass die Zwerchfellfurchen der Leber ihre Entstehung einer stärkeren entweder continuirlichen oder vielfach wiederholten Anpressung der Leber gegen das Zwerchfell verdanken.

Diese Anpressung kann entweder schon intrauterin erfolgen, oder, was das weitaus Gewöhnlichere ist, die Anpressung der Leber gegen das Zwerchfell erfolgt später bei erwachsenen Individuen.

Im ersteren Falle handelt es sich immer um eine continuirliche Anpressung der Leber, im letzteren Falle spielt die Hauptrolle die vielfach wiederholte Anpressung der Leber gegen das Zwerchfell durch heftige Hustenstöße. Das Schnüren kann bei der Bildung der Furchen mithelfen, insofern schon dadurch das Zwerchfell und der obere Theil der Leber hochgestellt werden und die Leber gegen das Zwerchfell mehr fixirt ist.

Durch die Anpressung der Leber gegen das Zwerchfell erfährt die Leber eine Gestaltveränderung, insofern die den Spalten zwischen den einzelnen oberen Costalportionen des Zwerchfells und zwischen den einzelnen Bündeln dieser entsprechenden Partien

der Leber vorgewölbt, die genannten Spalten erweitert und die Muskelbündel des Zwerchfells neben ihnen auseinandergedrängt werden. Damit im Zusammenhange bilden sich muskelstärkere und gefaltete Partien des Zwerchfells, welche dann als an der unteren Fläche des Zwerchfells vorspringende Leisten die Furchen zwischen den emporgedrängten Leberpartien erzeugen.

Eine besondere primäre pathologische Beschaffenheit des Zwerchfells ist dazu nicht nothwendig, wenn auch eine entsprechende Missbildung des Zwerchfells, z. B. die früher geschilderte mangelhafte Entwicklung seiner Muskulatur sozusagen eine besondere Disposition zu der Furchenbildung abgeben kann; wohl aber scheint eine Atrophie des Zwerchfells die Entstehung zu begünstigen.

In den Furchen kommt es, wenn sie eine grössere Tiefe erreichen, regelmässig zu Atrophie von Acini bis zum vollständigen Verschwinden derselben und zu bogenförmiger Auszerrung von Acini.

In den zwischen den Furchen vorgewölbten Leberpartien scheint sich des öfteren eine Hypertrophie, resp. Hyperplasie im Leberparenchym zu entwickeln.

Benützte Literatur:

- Cruveilhier, *Traité d'anat. descr.* T. II. p. 389. 3. Édition und *Anatomie path. du corps humain* T. II. Livr. XXIX. Pl. IV.
- Engel, *Die Wirkungen des Schnürleibes.* Wien. med. Presse 1860. Nr. 34.
- Frerichs, *Klinik der Leberkrankheiten.* I. B. 1858.
- Liebermeister, *Beiträge zur path. Anatomie und Klinik der Leberkrankheiten.* 1864.
- Luschka, *Anatomie des Menschen.* Brust. 1863.
- Mattei, *Sulle cagioni dei solchi diaframmatici del fegato.* *Lo Sperimentale* 1890 Fasc. III.
- Orth, *Lehrb. d. spec. path. Anatomie.* I. B. 1887.
- Séglas, *Note sur les sillons diaphragmatiques du foie.* *Progrès méd.* 1886 p. 493.
- Tigri, *Sopra un' anomalia del muscolo diaframma e sulla conseguente anormale conformazione del fegato.* Roma 1873. (Cit. bei Mattei.)
- Zahn, *Die degenerativen Veränderungen der Zwerchfellmuskulatur, ihre Ursachen und Folgen.* *Virch. Arch.* 73. B. 1878.
- Zahn, *Note sur les plis respiratoires du diaphragme et les sillons diaphragmatiques du foie.* *Revue méd. de la Suisse Romande.* 1882.

Fig. 1.

r -



Fig. 2.



Erklärung der Abbildungen auf Tafel 1.

Die einzelnen Figuren sind in verschiedener Verkleinerung ausgeführt. Stets ist die Leber in von oben vorne auffallendem Lichte und das Zwerchfell in durchfallendem Lichte gezeichnet.

Fig. 1. „Zwerchfellfurchen“ der Leber von einer 64j., an Cirrhosis hep. und Morb. Brighti chron. gestorbenen Frau mit Bronchitis cat. chr. und haem. Lungeninfarct.

Vor der Section war knapp am unteren Rande der 7. r. Rippe genau parallel zu demselben und zwar an der Grenze zwischen dem mittleren und vorderen Drittel des Knochens der Rippe mit einem langen Messer durch die Thoraxwand und das Zwerchfell bis in die Leber eingestochen worden, wodurch der in der Zeichnung dargestellte Schnitt im Zwerchfelle und in der Leber erzeugt wurde.

Fig. 2 und 3. Congenitale „Zwerchfellfurchen“ der Leber von einem 8mon. frisch - todtgeborenen männlichen Fötus mit Cranio - Rhachischis totalis.

Fig. 4. Congenitale „Zwerchfellfurchen“ der Leber von einem 13 Tage alten Knaben.

Fig. 5, 6 und 7. Congenitale „Zwerchfellfurchen“ der Leber von einem maceriert geborenen, fast ausgetragenen, weiblichen Fötus mit hochgradiger Scolio-Lordosis sinistro-convexa und sehr mangelhafter Entwicklung der Zwerchfellmuskulatur.

Fig. 8. Tumorartige Protuberanz der Lebersubstanz zwischen zwei „Zwerchfellfurchen“. Von einer 70j. Frau mit Morbus Brighti chron., Hydrothorax bilat., Hydrops ascites, Incrassatio valv. bicuspid. und Bronchitis cat. chr.

Fig. 9. Besonders localisirte „Zwerchfellfurchen“ der Leber. Von einer 75j. Frau mit Morbus Brighti chron., Hypertrophie cordis und Emphysema pulmonum.

Discussion.

Herr Zahn: Ich habe nie Gelegenheit gehabt, bei Neugeborenen Zwerchfellfurchen der Leber zu beobachten. Ich fand sie immer bei Erwachsenen, welche an chronischen Respirationsstörungen litten. Bei denselben bestanden immer Zwerchfellfalten, bedingt durch Hypertrophie der an den Rippen sich ansetzenden Muskelbündel des Zwerchfells mit gleitzeitiger Atrophie der zwischenliegenden, den Intercostalräumen entsprechenden Muskelpartien. Er nahm und nimmt auch jetzt noch an, dass die stark vorspringenden Zwerchfellfalten den ersten Anlass zur Bildung der Zwerchfellfurchen der Leber abgeben, indem sie Eindrücke

an der dem Zwerchfell angepressten Leberoberfläche verursachen. Deshalb hat er sie auch Inspirationsfurchen genannt. Er nimmt jedoch nicht an, dass die Zwerchfellfalten das alleinige mechanische Moment für die Bildung der genannten Leberfurchen sind, sondern er glaubt, dass Druck von unten und Seitendruck ebenfalls eine wichtige Rolle bei ihrer Entstehung und besonders bei ihrer Vergrösserung spielen.

Herr Beneke (Braunschweig): In den von mir untersuchten Fällen der sogen. „Expirationsfurchen“ sind mir regelmässig zwei Momente aufgefallen, welche mich zu der Ueberzeugung führten, dass die Furchenbildung ganz vorwiegend auf einer rein mechanischen Faltung der Leber beruht, indem die Leber in der Querrichtung von rechts nach links bei gleichzeitigem Widerstand von unten zusammengelegt wird. Erstens findet sich die grösste Falte fast immer in unmittelbarer Beziehung zur Austrittsstelle der V. cava inf.; die Leber besitzt an dieser Stelle ihren festesten Stützpunkt, lässt sich hier nicht verschieben und muss sich daher bei einer Druckwirkung von unten und den beiden Seiten gerade hier an der oberen Fläche zusammenfalten. Zweitens ist die Leber in den betreffenden Fällen sehr oft durch auffällige Schlaffheit ausgezeichnet, so namentlich auch in den Fällen bei Föten; bei Erwachsenen findet sich auch häufig ein relatives Missverhältniss zwischen der Grösse der Leber und dem ihr zur Verfügung stehenden Raum zur Verschiebung innerhalb der Bauchhöhle nach unten. Ferner möchte ich für meine Auffassung anführen, dass die Richtungen der Falten genau sagittal und unter einander parallel zu sein pflegen; mit der Richtung der Sehnen- und Muskelzüge des Zwerchfells schienen sie mir nicht genau übereinzustimmen, wie mir denn auch die oft bedeutende Tiefe der Falten eine Beziehung zu Zwerchfellvorsprüngen unwahrscheinlich macht.

Herr Baumgarten: Ich möchte den Herrn Vortragenden fragen, ob er auch bei Erwachsenen constant Muskelveränderungen am Zwerchfell gefunden hat; meiner Wahrnehmung nach waren in den von mir gesehenen Fällen solche Veränderungen nicht immer vorhanden. Hinzufügen möchte ich, dass mir Liebermeister mitgetheilt hat, Schüppel habe ihm gegenüber immer die Ansicht vertreten, dass es sich bei diesen sog. Expirationsfurchen wesentlich um durch seitliche Compression bedingte Faltungen der Lebersubstanz handle.

Herr v. Recklinghausen: Ich bleibe bei der Ansicht stehen, dass die Furchen, die ich Respirationsfurchen nenne, dadurch entstehen, dass durch die dyspnoischen Zwerchfellscontractionen die Hypochondrien eingebogen, der untere Theil des Thoraxraums verlegt und damit die Leber von der Seite her, aber auch von unten her durch die Baueingeweide und von oben durch das sie umklammernde Zwerchfell zusammengepresst wird; die Ungleichmässigkeiten der Zwerchfellbündel, die der Vortragende erwähnt, erscheinen darnach als secundäre Bildungen, welche erst entstehen, wenn die Leberfurchen dauerhaft geworden sind.

Herr Ziegler: Wenngleich ich dem Vortragenden im Allgemeinen zustimme, glaube ich doch, dass nicht nur beim Hinaufschieben der Leber, sondern auch bei dem Abwärtsdrängen der Leber durch das Zwerchfell die Lebersubstanz, die sehr weich ist, durch die Muskelbündel des Zwerchfells eingebuchtet wird, während sie an den nachgiebigen Stellen des Zwerchfells nach oben vortritt.

Herr Klebs: In meinem Handbuch der path. Anat. habe ich mich bereits für die Faltungs-Hypothese ausgesprochen, hervorgerufen durch seitliche Compression des unteren Thoraxabschnittes. Unter den Fällen von Chiari scheint derjenige für diese Auffassung zu sprechen, in welchem die intrauterine Anpressung des rechten Ellenbogens die Deformirung veranlasste. In diesem Fall verlaufen die Furchen schräge, statt senkrecht in den typischen Fällen, und liegen parallel dicht neben dem Lig. susp. hep.

Herr Hansemann: Ich meine, das Eine schliesst das Andere nicht aus. Man kann die Angaben des Herrn Chiari sehr gut annehmen, ohne die mechanische Ursache zu leugnen. Diese letztere scheint mir nun zweifellos hervorzugehen aus den Befunden bei Kyphoskoliose. Dabei formt sich die Leber vollständig entsprechend der Gestalt des Thorax und man findet zusammengepresste oder hufeisenförmige Lebern. Dabei fehlen die Falten niemals. Die mechanische Ursache der Faltenbildung erscheint mir zweifellos, aber das schliesst nicht die Richtigkeit der Chiari'schen Deutung aus.

Herr Orth: Der Fall, welcher mich an den früheren Erklärungen zweifeln machte, betraf eine im siebenten Monat zu früh geborene Frucht, welche bald nach der Geburt starb. Diese Beobachtung für die Erklärung der Leberfurchen Erwachsener zu verwerthen, gab hauptsächlich Veranlassung die That-

sache, dass man häufig keinerlei Veränderung weder an der Leberkapsel, noch in der Anordnung des Lebergewebes sieht. Das ist schwer in Einklang zu bringen mit der Annahme, dass die Furchen durch eine Druckatrophie entstanden seien, während die Beobachtung verständlich wird durch die Annahme, dass die Leber in dieser abnormen Gestalt gewachsen ist, dass also angeborene Verhältnisse vorliegen.

Herr Heller nimmt verschiedene Ursachen der Zwerchfellfurchen an, neben den congenital veranlagten vor allem aber das mechanische Moment. Besonders auch bei paralytischem Thorax findet man bei sorgfältiger Untersuchung Faltungen des Zwerchfells in den Leberfurchen; in anderen Fällen nur die Zusammenschiebung, wie Herr v. Recklinghausen hervorhob.

Herr Chiari: Bezüglich der einzelnen Bemerkungen habe ich darauf hinzuweisen, dass ich Hypertrophie von Muskelzacken des Zwerchfells niemals, auch nicht mikroskopisch nachzuweisen vermochte. Die Atrophie des Leberparenchyms konnte ich in der Tiefe der Furchen bei tieferen Furchen regelmässig mikroskopisch erkennen. Das wesentlichste Moment ist aber meiner Meinung nach die Identität der genetisch zweifellosen congenitalen Furchen mit den späterhin acquirirten.

4. Herr Dr. Hanns Chiari,

Professor der path. Anatomie an der deutschen Universität in Prag:

Ueber basale Schädelhyperostose und ihre Beziehung zur Idiotie.

(Hierzu Tafel 2.)

In der Literatur findet sich des öfteren die gelegentliche Erwähnung des Vorkommens von basaler Schädelhyperostose bei Idiotie und Epilepsie, so z. B. bei Virchow (1856), der von drei Cretinenschädeln Verdickung der Crista galli, der Keilbeinflügel und der Felsenbeine anführt, bei Rokitansky, der bei den Gestaltanomalien

des Schädels eine ungewöhnliche Ebenheit und Glätte der Innenfläche des Schädels erwähnt und sagt, dass das in ausgezeichneter Weise bei jugendlichen Idioten mit kleinem Gehirne vorkomme, bei Griesinger (1861), der das häufige Vorkommen von mehr oder weniger allgemeiner Verdickung der Schädelknochen bei Idiotie und Epilepsie hervorhebt, und bei Giacomini (1890), der von mehreren Mikrocephalen eine Verdickung basaler Schädelknochen, so namentlich der kleinen Keilbeinflügel, beschreibt.

Diese Angaben haben aber wenig Beachtung gefunden, ebenso wie auch eine specielle Arbeit über dieses Thema von Humphry (1895), in der die basale Schädelhyperostose geradezu als charakteristisch für die Idiotie hingestellt wird und auf welche Arbeit ich später noch zurückkommen werde. Und doch ist diese Hyperostose der Schädelbasis ein eigenthümlicher selbständiger pathologischer Schädeltypus, der ganz besonderes Interesse beansprucht.

Aus diesem Grunde will ich mir erlauben, im Folgenden meine Erfahrungen über basale Schädelhyperostose mitzutheilen und will sofort bemerken, dass diese basale Schädelhyperostose wohl zu trennen ist von etwaigen rhachitischen oder entzündlichen, zumal syphilitischen oder senilen Verdickungen des Schädels, wie auch von der sogenannten Leontiasis ossea, die mehrfach, so z. B. von Ilg (1821), Huschke (1858) und Gaddi (1863) beschrieben wurde. Sie ist beschränkt auf die Innenfläche der Schädelbasis und ist dabei die Aussenfläche vollkommen normal. Das Schädeldach betheiligt sich dabei meist nur in untergeordnetem Maasse an der Hyperostose, ja es kann von derselben vollkommen frei sein. Die Schädel zeigen dabei gemeinhin gewöhnliche Gestalt und ist von aussen die Veränderung an der Innenfläche der Basis nicht zu vermuthen. Mit der Idiotie steht die basale Schädelhyperostose entschieden im Zusammenhange, insofern sie sich fast nur bei Idioten findet. Bei den eigentlichen Mikrocephalen mit hochgradiger Kleinheit des Schädels kommt sie nur sehr selten vor.

Das mir zur Verfügung gestandene Material umfasste sechzehn Fälle, die ich so anordnen will, dass ich zuerst die Fälle bringe, welche sich auf ausgewachsene Personen bezogen, und dann jene anführe, welche Individuen bis zwanzig Jahre alt betrafen. Dabei sind immer zuerst gestellt jene Fälle, in welchen der Schädel kleiner

war, dann folgen die Fälle mit gewöhnlich grossem Schädel und endlich die Fälle mit grösserem Schädel. Alle Fälle mit Ausnahme eines einzigen (des VI. Falles) betrafen zweifellose Idioten.

Ausgewachsene Personen:

A. Fälle mit kleinerem Schädel:

I. Fall.

26jähriges Weib. Irrenanstalt. Section am 12. Februar 1886.

Kl. Diagn.: Idiotia. Dysenteria.

P. a. Diagn.: Tuberculosis glandularum lymphaticarum peribronchialium. Peritonitis tuberculosa chronica. Hypoplasia cerebri. Hydrocephalia chronica interna.

Der Körper 152 cm lang. Nirgends Anhaltspunkte für Rhachitis oder Syphilis.

Der Schädel (Mus. Praep. 4233^b) kleiner, symmetrisch.

Lineare Masse am Hirnschädel:¹⁾

Gerade Länge = 15,6 cm

Grösste Länge idem

Grösste Breite = 12,5 cm

Auriculare Breite nach Virchow = 10,8 cm

Ganze Höhe nach Virchow = 11,9 cm

Länge der Schädelbasis = 9,9 cm

Länge der Pars basilaris = 2,9 cm

Grösste Länge des Foramen occipitale magnum = 3,6 cm

Grösste Breite des Foramen occipitale magnum = 3 cm

Abstand der Spitzen der Zitzenfortsätze = 10 cm

Horizontalumfang = 45,5 cm

Sagittalumfang = 31 cm

Verticaler Querumfang = 28 cm.

Lineare Masse am Gesichtsschädel:

Gesichtsbreite nach Virchow = 8,5 cm

Jochbreite = 12 cm

Gesichtshöhe = 10 cm

Profilwinkel = 74°.

Das Schädeldach dicker, bis 9 mm dick, reich an Diploë. Die Gefässfurchen tiefer. Die Nähte erhalten. Die Aussenfläche normal.

An der Innenfläche der Schädelbasis deutliche Plumpheit der Crista galli, der Tegmina, der Orbitae, der Alae parvae, des Keilbeins und der Felsenbeinpyramiden. Diese Knochen dabei aber nicht sklerotisch, sondern diploëreich. Die Jura cerebralia sehr wenig ausgesprochen. Die Sella turcica seicht.

¹⁾ Alle Masse in diesem und den folgenden Fällen wurden nach der Frankfurter Verständigung abgenommen. (Archiv f. Anthropologie. XV. Bd. 1884.)

Die Spalten, Canäle und Foramina enger. Die Nähte erhalten. Die Synchondrosis spheno-occipitalis synostosirt. Die Sinus frontales auffallend geräumig.

An der Aussenfläche der Schädelbasis die Knochen zart.

Die Capacität des Schädels¹⁾ = 860 cm³.

Die Dura ziemlich gespannt. Im Sinus falciformis major und in den Sinus transversi und sigmoidei Thrombose, welche sich von da auf einzelne Pialvenen fortsetzt. Die inneren Meningen zart, blass, stärker ödematös. Das Gehirn sammt den inneren Meningen 800 g schwer, dabei das Kleinhirn anscheinend gewöhnlich gross. Die Windungen des Grosshirns zwar kleiner, aber typisch angeordnet. Die Seitenventrikel stark erweitert, mit klarem Serum erfüllt.

Das Rückenmark dünn, blass, von gewöhnlicher Querschnittszeichnung.

Epikrise: Idiotie.

Kleinerer Schädel mit Hyperostose an der Innenfläche, zumal der Basis.

Geringere Capacität des Schädels.

Hypoplasie des Grosshirns mit Hydrocephalia chronica interna.

II. Fall.

31jähriges Weib. Irrenanstalt. Section am 18. September 1884.

Kl. Diagn.: Idiotia. Tuberculosis pulmonum.

P. a. Diagn.: Tuberculosis pulmonum et intestini. Hypoplasia cerebri. Atrophia sclerotica lobi occipitalis sinistri.

Der Körper 148 cm lang. Keine Anhaltspunkte für Rhachitis und Syphilis.

Der Schädel (Mus. Praep. 4035 b) kleiner, symmetrisch.

Lineare Masse am Hirnschädel:

Gerade Länge = 14,8 cm

Grösste Länge idem

Grösste Breite = 12,7 cm

Auricularbreite nach Virchow = 10,9 cm

Ganze Höhe nach Virchow = 11,7 cm

Länge der Schädelbasis = 9,5 cm

Länge der Pars basilaris = 2,6 cm

Grösste Länge des Foramen occipitale magnum = 3,7 cm

Grösste Breite des Foramen occipitale magnum = 3 cm

Abstand der Spitzen der Zitzenfortsätze = 9 cm

Horizontalumfang = 43 cm

Sagittalumfang = 29,5 cm

Verticaler Querumfang = 28 cm

Lineare Masse am Gesichtsschädel:

Gesichtsbreite nach Virchow = 8,7 cm

Jochbreite = 12,5 cm

¹⁾ Die Capacität wurde immer mit Porzellanschroten gemessen und dabei auf einen stets gleichen Füllungsgrad geachtet.

Gesichtshöhe = 10,5 cm

Profilwinkel = 78°.

Das Schädeldach gewöhnlich dick, von gewöhnlichem Diploegehalte. Die Gefässfurchen seicht. Die Nähte erhalten. Die Aussenfläche normal.

An der Innenfläche der Schädelbasis die Knochen deutlich dicker und auch sklerotisch. Diese Veränderung namentlich ausgesprochen im Bereiche der Crista galli und der Alae parvae des Keilbeins. Die Juga cerebra-
lia plump, niedrig. Die Sella turcica seicht. Die Spalten, Canäle und Foramina von gewöhnlicher Weite. Die Nähte erhalten. Die Synchondrosis spheno-occipitalis vollkommen synostosirt.

An der Aussenfläche der Schädelbasis die Knochen gewöhnlich dick.
Die Capacität des Schädels = 850 cm³.

Die Dura von gewöhnlicher Beschaffenheit. Die inneren Meningen leicht verdickt, ödematös. Das Gehirn sammt den inneren Meningen 790 g schwer. Die rechte Grosshirnhemisphäre 377 g, die linke 273 g schwer. Die Windungen gewöhnlich angeordnet. Der Lobus occipitalis sinister sklerotisch geschrumpft. Sonst die Gehirnsubstanz von gewöhnlicher Consistenz, blass. Die Gehirnventrikel nicht erweitert.

Epikrise: Idiotie.

Kleinerer Schädel mit Hyperostose an der Innenfläche der Basis.

Geringere Capacität des Schädels.

Hypoplasie des Gehirns mit narbiger Atrophie des Lobus occipitalis sinister.

III. Fall.

23 jähriges Weib. Irrenanstalt. Section am 8. October 1883.

Kl. Diagn.: Idiotia. Pachymeningitis interna haemorrhagica. Paresis vesicae urinae.

P. a. Diagn.: Tuberculosis chronica apicum pulmonum et glandulae suprarenalis dextrae. Hypoplasia cerebri. Hydrocephalia chronica interna.

Der Körper klein, grazil gebaut. Keine Anhaltspunkte für Rachitis oder Syphilis.

Der Schädel (Mus. Praep. 3913) kleiner, symmetrisch.

Lineare Masse am Gehirnschädel:

Gerade Länge = 15,2 cm

Grösste Länge idem

Grösste Breite = 13,5 cm

Auricularbreite nach Virchow = 10,1 cm

Grösste Höhe nach Virchow = 10,8 cm

Länge der Schädelbasis = 8,8 cm

Länge der Pars basilaris = 2,4 cm

Grösste Länge des Foramen occipitale magnum = 3,2 cm

Grösste Breite des Foramen occipitale magnum = 2,8 cm

Abstand der Spitzen der Zitzenfortsätze = 9,5 cm

Horizontalumfang = 45,5 cm

Sagittallumfang = 33 cm

Vertikaler Querumfang = 30,5 cm.

Lineare Masse am Gesichtsschädel:

Gesichtsbreite nach Virchow = 8 cm

Jochbreite = 10,9 cm

Gesichtshöhe = 10 cm

Profilwinkel = 80°.

Das Schädeldach etwas dicker, bis 7 mm dick, diploëreich. Die Gefässfurchen seicht. Die Nähte erhalten. Die Aussenfläche normal.

An der Innenfläche der Schädelbasis auffallend plumpe Beschaffenheit der Knochen, besonders der Crista galli, der Orbitalplatten des Stirnbeins, der Alae parvae et magnae des Keilbeins und der Felsenbeinpyramiden. Die Knochen dabei diploëreich. Die Joga cerebriäa eben nur angedeutet. Die Sella turcica seicht. Die Spalten, Canäle und Foramina deutlich enger. Die Nähte erhalten. Die Synchrondrosis spheuo-occipitalis knorpelig.

An der Aussenfläche der Schädelbasis die Knochen nicht verdickt.

Die Capacität des Schädels = 1020 cm³.

Die Dura normal, die inneren Meningen leicht getrübt. Das Gehirn blass, ödematös. Die Seitenventrikel und der dritte Ventrikel stärker dilatirt, mit klarem Serum gefüllt. Das Ependym verdickt, fein granulirt. Die Rinde des Grosshirns anscheinend etwas schmaler.

Epikrise: Idiotie.

Kleinerer Schädel mit Hyperostose an der Innenfläche, zumal der Basis.

Geringe Capacität des Schädels.

Hypoplasie des Gehirns mit Hydrocephalia chronica interna.

IV. Fall.

Etwa 35 jähriges Weib. Irrenanstalt. Section im Jahre 1880.

Kl. Diagn.: Mikrocephalia.

P. a. Diagn. nicht bekannt, weil das Scelet des Individuums ohne weitere Angaben als die eben erwähnten im Museum aufbewahrt ist (Mus. Praep. No. 3595).

Das Skelet im Allgemeinen wohl gebaut, zart.

Der Schädel exquisit mikrocephal, besonders im Hirnthelle. Die Stirn stark zurückfliehend.

Lineare Masse am Gehirnschädel:

Gerade Länge = 12,4 cm

Grösste Länge idem

Grösste Breite = 10,5 cm

Auricularbreite nach Virchow = 8,3 cm

Ganze Höhe nach Virchow = 9,3 cm

Länge der Schädelbasis = 9 cm

Länge der Pars basilaris = 2,2 cm

Grösste Länge des Foramen occipitale magnum = 3 cm

Grösste Breite des Foramen occipitale magnum = 3 cm

Entfernung der Spitzen der Zitzenfortsätze = 9,2 cm

Horizontalumfang = 36,5 cm

Sagittalumfang = 23 cm

Verticaler Querumfang = 22,5 cm.

Lineare Masse am Gesichtsschädel:

Gesichtsbreite nach Virchow = 7,6 cm

Jochbreite = 10,8 cm

Gesichtshöhe = 9,2 cm

Profilwinkel = 78°.

Das Schädeldach nicht verdickt, sklerotisch. Die Gefässfurchen seicht. Die Nähte alle erhalten. Die Aussenfläche ohne Hyperostosen.

An der Innenfläche der Schädelbasis die Knochen deutlich, wenn auch nicht beträchtlich dicker und sklerotisch, elfenbeinartig. Die Juga cerebralia sehr wenig ausgesprochen. Die Sella turcica von mittlerer Grösse. Die Spalten, Canäle und Foramina der Grösse des Schädels entsprechend. Die Nähte erhalten. Die Synchondrosis spheno-occipitalis vollkommen synostosirt.

An der Aussenfläche der Schädelbasis die Knochen zart.

Die Capacität des Schädels = 430 cm³.

Ueber das Gehirn war nichts bekannt. Es musste dasselbe aber im höchsten Grade hypoplastisch gewesen sein.

Epikrise: Exquisite Mikrocephalie mit wohl zweifellos vorhanden gewesener Idiotie. Hyperostose und Sklerose an der Innenfläche der Schädelbasis und zwar geringeren Grades. Hochgradig verminderte Capacität des Schädels. Hypoplasie des Gehirns.

B. Fälle mit gewöhnlich grossem Schädel:

V. Fall.

27 jähriges Weib. Irrenanstalt. Section am 17. Juli 1893.

Kl. Diagn.: Imbecillitas (von Jugend an). Tuberculosis pulmonum.

P. a. Diagn.: Tuberculosis chronica pulmonum. Ulcera tuberculosa intestini. Pneumonia lobularis dextra. Hypoplasia cerebri. Hydrocephalia chronica interna.

Der Körper 150 cm lang, gracil gebaut. Keine Anhaltspunkte für Rhachitis oder Syphilis.

Der Schädel gewöhnlich gross. Sein Horizontalumfang = 50 cm.

Das Schädeldach deutlich verdickt, reich an Diploë. Die Gefässfurchen tief. Die Nähte erhalten.

An der Innenfläche der Schädelbasis sehr beträchtliche Plumpheit der nicht sklerotischen Knochen. Die Juga cerebralia nur angedeutet. Die Spalten, Canäle und Foramina enger. Die Nähte erhalten.

An der Aussenfläche der Schädelbasis die Knochen nicht verdickt.

Die Dura stark gespannt. Im Subduralraume viel seröse Flüssigkeit. Die inneren Meningen getrübt, mässig verdickt, ödematös, abnorm adhären. Das Gehirn auffallend klein, nach Ablösen der inneren Meningen 750 g schwer.

Seine Windungen schmal, desgleichen die Rinde. Die Seitenventrikel ziemlich stark erweitert, mit klarem Serum erfüllt.

Epikrise: Idiotie mässigen Grades.

Gewöhnlich grosser Schädel mit starker Hyperostose an der Innenfläche und dadurch bedingter Verkleinerung des Cavums.

Hochgradige Hypoplasie des Gehirns mit Hydrocephalia chronica interna.

VI. Fall.

27jähriges Weib. II. interne Abtheilung des allgemeinen Krankenhauses. Section am 27. October 1861.

Kl. Diagn.: Morbus Brighti. Pneumonia. Ueber eine Psychopathie war nichts angegeben.

P. a. Diagn.: Morbus Brighti chronicus cum hydropo. Pneumonia. Hypoplasia cerebri.

Der Körper mittelgross. Keine Anhaltspunkte für Rhachitis oder Syphilis. Der Schädel (Mus. Praep. 1201) gewöhnlich gross.

Lineare Masse am Gehirnschädel:

Gerade Länge = 17,1 cm

Grösste Länge idem

Grösste Breite = 14,4 cm

Auricularbreite nach Virchow = 12,3 cm

Ganze Höhe nach Virchow = 12,3 cm

Länge der Schädelbasis = 10,2 cm

Länge der Pars basilaris = 3,1 cm

Grösste Länge des Foramen occipitale magnum = 3,6 cm

Grösste Breite des Foramen occipitale magnum = 2,8 cm

Entfernung der Spitzen der Zitzenfortsätze = 10,5 cm

Horizontalumfang = 50 cm

Sagittalumfang = 34,5 cm

Verticaler Querumfang = 31,5 cm.

Lineare Masse am Gesichtsschädel:

Gesichtsbreite nach Virchow = 8,5 cm

Jochbreite = 12,3 cm

Gesichtshöhe = 12 cm

Profilwinkel = 88°.

Das Schädeldach beträchtlich dicker, durchschnittlich 1 cm dick, ziemlich dicht, stellenweise sklerotisch. Die Gefässfurchen seicht, die Nähte alle erhalten. Die Aussenfläche des Schädels gewöhnlich beschaffen.

An der Innenfläche der Schädelbasis starke Hyperostose, zumal an den Orbitalplatten des Stirnbeins, der Crista galli, der Keilbeinflügel und den Felsenbeinen. Diese Knochen dabei in ihren inneren Lagen deutlich sklerotisch wie Elfenbein. Die Jura cerebrale schwach ausgesprochen. Die Sella turcica von mittleren Dimensionen, ihr Dorsum sehr plump. Die Spalten, Canäle und Foramina deutlich enger. Die Nähte alle erhalten. Die Synchronosis sphenoccipitalis vollkommen verknöchert.

An der Aussenfläche der Schädelbasis die Knochen von gewöhnlicher Beschaffenheit.

Die Capacität des Schädels = 1080 cm³.

Die Dura nicht verdickt. Die inneren Meningen ödematös, blass. Das Gehirn deutlich kleiner. Seine Windungen gewöhnlich angeordnet. Seine Substanz blass, von gewöhnlicher Consistenz. Die Ventrikel nicht erweitert.

Epikrise: Angeblich keine Idiotie.

Gewöhnlich grosser Schädel mit starker Hyperostose und Sklerose an der Innenfläche, zumal der Basis.

Verminderte Capacität des Schädels.

Hypoplasie des Gehirns.

Bei Ueberlegung der sehr geringen Capacität des Schädels und der deutlichen Hypoplasie des Gehirns muss es einigermaassen zweifelhaft erscheinen, ob diese 27jährige Frau wirklich normale Intelligenz besessen hatte.

C. Fall mit grösserem Schädel:

VII. Fall.

37jähriger Mann. Irrenanstalt. Section am 30. April 1896.

Kl. Diagn.: Idiotia. Hydrocephalia chronica. Pneumonia. Peritonitis. Tuberculosis miliaris?

P. a. Diagn.: Typhus abdominalis (Ulcera typhosa ilei. Tumor lienis. Degeneratio parenchymatosa. Cholecystitis typhosa subsequente peritonitide suppurativa circumscripta). Bronchitis suppurativa. Pneumonia lobularis.¹⁾

Der Körper 152 cm lang. Keine Anhaltspunkte für Rhachitis oder Syphilis.

Der Schädel deutlich grösser. Sein Horizontalumfang = 56 cm. Das Schädeldach etwas dicker, bis 8 mm dick. Die Nähte erhalten.

An der Innenfläche der Schädelbasis ziemlich beträchtliche Verdickung der Keilbeinflügel und der Felsenbeinpyramiden wie auch der Crista galli. Die vorderen und mittleren Schädelgruben deutlich seichter.

Am Gesichtsschädel nichts Auffälliges. Die Aussenfläche der Basis konnte hier nicht besichtigt werden. Auch konnte nicht die Capacität des Schädels gemessen werden.

Die Dura normal. Die inneren Meningen ziemlich blutreich, stärker durchfeuchtet, leicht abziehbar, über den Stirn- und Scheitellappen weisslich verdickt. Das Gehirn sammt den inneren Meningen 1330 g schwer, normal configurirt, von mittlerem Blutgehalte. Die Stirnlappen deutlich kleiner, ihre Windungen schmaler. Die Seitenventrikel etwas weiter.

Epikrise: Idiotie.

Grösserer Schädel mit Hyperostose an der Innenfläche, besonders der Basis.

¹⁾ Bezüglich der Cholecystitis typhosa der Fall publicirt von Dr. Kraus. Prager med. Wochenschrift 1896 No. 42.

Wahrscheinlich gewöhnliche Capacität des Schädels.

Hypoplasie des Gehirns in den Stirnlappen mit Hydrocephalia chronica interna.

Individuen bis 20 Jahre alt:

A. Fälle mit kleinerem Schädel:

VIII. Fall.

12jähriges Mädchen. Irrenanstalt. Section am 19. April 1895.

Kl. Diagn.: Idiotia. Enteritis chronica. Scrophulosis. Tuberculosis pulmonum.

P. a. Diagn.: Tuberculosis chronica pulmonum, glandularen lymphaticarum peribronchialium, pleurae dextrae, pericardii et peritonei nec non renum. Steatosis hepatis. Hypoplasia cerebri. Hydrocephalia chronica interna. Pachymeningitis interna chronica haemorrhagica.

Der Körper 119 cm lang, ohne Anhaltspunkte für Rhachitis oder Syphilis. Der Schädel (Mus. Praep. 975) etwas kleiner, symmetrisch.

Lineare Masse am Gehirnschädel:

Gerade Länge = 15,2 cm

Grösste Länge idem

Grösste Breite = 14 cm

Auricularbreite nach Virchow = 10,6 cm

Ganze Höhe nach Virchow = 12,3 cm

Länge der Schädelbasis = 8,3 cm

Länge der Pars basilaris = 2,1 cm

Grösste Länge des Foramen occipitale magnum = 3,6 cm

Grösste Breite des Foramen occipitale magnum = 3 cm

Abstand der Spitzen der Zitzenfortsätze = 9,5 cm

Horizontalumfang = 46,3 cm

Sagittalumfang = 32,5 cm

Verticaler Querumfang = 31 cm.

Lineare Masse am Gesichtsschädel:

Gesichtsbreite nach Virchow = 9,2 cm

Jochbreite = 10,1 cm

Gesichtshöhe = 9,4 cm

Profilwinkel = 89°.

Das Schädeldach nicht dicker, von gewöhnlichem Diploëgehalte. Die Gefässfurchen ziemlich seicht. Die Nähte erhalten. Die Aussenfläche normal.

An der Innenfläche der Schädelbasis die Knochen im Bereiche der vorderen und mittleren Schädelgruben deutlich plumper. Die Juga cerebralia gar nicht ausgesprochen. Die Sella turcica ziemlich seicht. Die Spalten, Canäle und Foramina enger. Die Nähte erhalten. Die Synchronosis sphenoccipitalis vollkommen erhalten.

An der Aussenfläche der Schädelbasis die Knochen von gewöhnlicher Beschaffenheit.

Die Capacität des Schädels = 1170 cm³.

An der Innenfläche der Dura über der Convexität der beiden Grosshirnhemisphären zarte Bindegewebsmembranen neuer Bildung. Die inneren Meningen über die Convexität der beiden Grosshirnhemisphären weisslich verdickt und sehr stark ödematös. An der Basis dieselben zart und nur wenig ödematös. Das Gehirn sammt inneren Meningen 1010 g schwer. Die inneren Meningen leicht abzuziehen. Die Hirnwindungen von gewöhnlicher Anordnung. Die Gehirnsubstanz blass, feucht, von gewöhnlicher Consistenz. Die Seitenventrikel leicht erweitert.

Epikrise: Idiotie.

Etwas kleinerer Schädel mit geringer Hyperostose an der Innenfläche der vorderen Theile der Basis.

Geringere Capacität des Schädels.

Hypoplasie des Gehirns mit Hydrocephalia chronica interna.

IX. Fall.

17jähriges Mädchen. Siechenhaus. Section am 9. März 1866.

Kl. Diagn.: Idiotia. Epilepsia.

P. a. Diagn.: Tuberculosis chronica pulmonum intestini et peritonei. Anaemia et marasmus universalis. Malacia corneae utriusque. Hypoplasia cerebri. Hydrocephalia chronica interna.

Der Körper mittelgross, keine Anhaltspunkte für Rhachitis oder Syphilis.

Der Schädel (Mus. Praep. No. 2993) kleiner, symmetrisch.

Lineare Masse am Gehirnschädel:

Gerade Länge = 16 cm

Grösste Länge = idem

Grösste Breite = 14,5 cm

Auricularbreite nach Virchow = 11,7 cm

Ganze Höhe nach Virchow = 13 cm

Länge der Schädelbasis = 9 cm

Länge der Pars basilaris = 2,4 cm

Grösste Länge des Foramen occipitale magnum = 3,3 cm

Grösste Breite des Foramen occipitale magnum = 2,2 cm

Entfernung der Spitzen der Zitzenfortsätze = 9,8 cm

Horizontalumfang = 47,5 cm

Sagittalumfang = 33,5 cm

Verticaler Querumfang = 32 cm.

Lineare Masse am Gesichtsschädel:

Gesichtsbreite nach Virchow = 7,9 cm

Jochbreite = 11,6 cm

Gesichtshöhe = 10,4 cm

Profilwinkel = 87 °.

Das Schädeldach stärker verdickt, bis 9 cm dick, mit fein poröser Diploë. Die Gefässfurchen tiefer. Die Nähte erhalten. In der Lambdanaht einige ganz kleine Schaltknochen.

An der Innenfläche der Schädelbasis sehr starke Plumpheit der Knochen, besonders der Crista galli, der Alae parvae und der Felsenbein-

pyramiden. Die Knochen dabei auch dichter. Die Juga cerebralia fast gar nicht entwickelt. Die Sella turcica eng, das Dorsum derselben hoch. Die Spalten, Canäle und Foramina beträchtlich enger. Die Nähte erhalten. Die Synchrondrosis spheno - occipitalis vollständig synostosirt.

An der Aussenfläche der Schädelbasis die Knochen von normaler Dicke.

Die Capacität des Schädels = 1040 cm³.

Die Dura gespannt. Die inneren Meningen namentlich an der Basis weisslich verdickt und stärker ödematös. Die Pialvenen dilatirt. Das Gehirn deutlich kleiner, blass, etwas zäher. Die Seitenventrikel stärker dilatirt, bis auf 2,5 cm klaffend mit klarem Serum erfüllt. Ihr Ependym verdickt. Die grossen Ganglien abgeplattet. Die Plexus blass.

Epikrise: Idiotie mit Epilepsie.

Kleinerer Schädel mit starker Hyperostose an der Innenfläche.

Verminderte Capacität des Schädels.

Hypoplasia cerebri mit stärkerer Hydrocephalia interna.

Von diesem Falle stammt die Figur 1, neben der die Figur 2 die Innenfläche des Schädels eines normalen 17jährigen Knaben mit einem Horizontalumfang von 51 cm darstellt. Beide Figuren sind mit dem Zeichenapparate in der gleichen Verkleinerung gezeichnet.

X. Fall.

18jähriger Mann. Irrenanstalt. Section am 19. April 1860.

Kl. Diagn.: Idiotia. Epilepsia.

P. a. Diagn. Tuberculosis pulmonum, intestini et renum. Hypoplasia cerebri.

Der Körper mittelgross. Keine Anhaltspunkte für Rhachitis oder Syphilis.

Der Schädel (Mus. Praep. 488) etwas kleiner, symmetrisch.

Lineare Masse am Gehirnschädel:

Gerade Länge = 17 cm

Grösste Länge idem

Grösste Breite = 13,6

Auricularbreite nach Virchow = 12 cm

Ganze Höhe nach Virchow = 12,8 cm

Länge der Schädelbasis = 10,3 cm

Länge der Pars basilaris = 2,5 cm

Grösste Länge des Foramen occipitale magnum = 3,4 cm

Grösste Breite des Foramen occipitale magnum = 3 cm

Entfernung der Spitzen der Zitzenfortsätze = 10,4 cm

Horizontalumfang = 48,5 cm

Sagittalumfang = 33,5 cm

Verticaler Querumfang = 30 cm.

Lineare Masse am Gesichtsschädel:

Gesichtsbreite nach Virchow = 9,2 cm

Jochbreite = 12,5 cm

Gesichtshöhe = 12,5 cm

Profilwinkel = 88°.

Das Schädeldach dicker, bis 7 mm dick, diploëreich. Seine Gefäßfurchen ziemlich tief. Die Sutura sagittalis obliterirt. Die übrigen Nähte erhalten.

An der Innenfläche der Schädelbasis auffällig die beträchtliche Plumpheit der Knochen, besonders der Crista galli, der Orbitalplatten des Stirnbeins, der Alae parvae des Keilbeins und der Felsenbeinpyramiden. Die Joga cerebrales fast ganz fehlend. Die Sella turcica seicht. Das Dorsum derselben sehr niedrig. Die Spalten, Canäle und Foramina enger. Die Nähte erhalten. Die Synchondrosis sphenoccipitalis an der unteren Fläche der Schädelbasis erhalten, an der Innenfläche synostosirt.

An der Aussenfläche der Schädelbasis die Knochen von gewöhnlicher Beschaffenheit.

Die Capacität des Schädels = 1060 cm³.

Die Dura normal. Die inneren Meningen zart, blass, ödematös. Das Gehirn kleiner, blass, etwas zäher. Seine Windungen wie gewöhnlich angeordnet. Die Ventrikel nicht erweitert.

Epikrise: Idiotie mit Epilepsie.

Kleinerer Schädel mit beträchtlicher Hyperostose an der Innenfläche zumal der Basis. Verminderte Capacität des Schädels. Hypoplasie des Gehirns.

XI. Fall.

20 jähriges Weib. Irrenanstalt. Section am 16. Januar 1897.

Kl. Diagn.: Idiotia. Tuberculosis pulmonum.

P. a. Diagn.: Cystitis et Pyelonephritis suppurativa. Catarrhus intestini crassi. Uterus unicornis dexter. Phlegmone ulcerosa extremitatis inferioris sinistrae. Marasmus universalis. Hypoplasia cerebri.

Der Körper 149 cm lang, gracil gebaut. Keine Anhaltspunkte für Rhachitis oder Syphilis.

Der Schädel kleiner, 47,5 cm im Horizontalumfang messend. Das Schädeldach etwas dicker, seine Nähte normal.

An der Innenfläche der Schädelbasis die Knochen deutlich plumper. Die Joga cerebrales sehr niedrig. Die Spalten, Canäle und Foramina enger. Die Nähte erhalten.

An der Aussenfläche der Schädelbasis, soweit durch Betasten vom Halse her bei der Section constatirt werden konnte, die Knochen nicht verdickt.

Die Dura normal. Die inneren Meningen zart, von mittlerem Blutgehalte, ödematös.

Das Gehirn sammt inneren Meningen 950 g schwer. Seine Windungen von gewöhnlicher Anordnung. Seine Substanz blass. Die Gehirnentrikel

nicht erweitert. Auf zahlreichen Durchschnitten durch das Gehirn keine Herdveränderung.

Das Rückenmark anscheinend normal.

Epikrise: Idiotie.

Kleiner Schädel mit Hyperostose an der Innenfläche, bedeutend überwiegend an der Basis.

Geringere Capacität des Schädels.

Hypoplasie des Gehirns.

B. Fall mit gewöhnlich grossem Schädel:

XII. Fall.

8jähriger Knabe. Irrenanstalt. Section am 20. Mai 1895.

Kl. Diagn.: Idiotia.

P. a. Diagn.: Pneumonia fibrinosa bilateralis. Hypoplasia cerebri.

Der Körper 105 cm lang. Keine Anhaltspunkte für Rhachitis oder Syphilis.

Der Schädel (Mus. Praep. 3374) etwas breiter, symmetrisch.

Lineare Masse am Gehirnschädel:

Gerade Länge = 15,6 cm

Grösste Länge idem

Grösste Breite = 14,6 cm

Auricularbreite nach Virchow = 10 cm

Ganze Höhe nach Virchow = 12,7 cm

Länge der Schädelbasis = 8 cm

Länge der Pars basilaris = 2 cm

Grösste Länge des Foramen occipitale magnum = 3,6 cm

Grösste Breite des Foramen occipitale magnum = 2,9 cm

Entfernung der Spitzen der Zitzenfortsätze = 9,2 cm

Horizontalumfang = 47,5 cm

Sagittalumfang = 33,5 cm

Vertikaler Querumfang = 34 cm

Lineare Masse am Gesichtsschädel:

Gesichtsbreite nach Virchow = 9,1 cm

Jochbreite = 10,6 cm

Gesichtshöhe = 7,3 cm

Profilwinkel = 91°.

Das Schädeldach nicht verdickt, mit relativ viel Diploë versehen. Die Gefässfurchen seicht. Die Nähte erhalten.

An der Innenfläche der Schädelbasis deutliche aber nicht hochgradige Hyperostose in der vorderen Hälfte einschliesslich der Felsenbeinpyramiden. Die Jura cerebrale gar nicht vorhanden. Die Sella turcica von mittleren Dimensionen. Ihr Dorsum etwas dicker. Die Spalten, Canäle und Foramina an der Basis ganz wenig verengt. Im Os frontale die unteren 2 cm der Sutura frontalis noch vorhanden. Die Synchronosis spheno-occipitalis knorpelig.

An der Aussenfläche der Schädelbasis die Knochen normal.

Die Capacität des Schädels = 1280 cm³.

Die Dura normal. Die inneren Meningen über der Convexität des Grosshirns getrübt, verdickt und allenthalben stark durchfeuchtet.

Das Gehirn sammt den inneren Meningen 1050 g schwer. Seine Substanz blass, seine Windungen wie gewöhnlich angeordnet, seine Ventrikel nicht erweitert.

Epikrise: Idiotie.

Normal grosser Schädel mit Hyperostose an der Innenfläche der Basis.

Etwas verminderte Schädelcapacität.

Hypoplasie des Gehirns.

C. Fälle mit grösserem Schädel:

XIII. Fall.

7jähriger Knabe Irrenanstalt. Section am 19. März 1895.

Kl. Diagn.: Idiotia. Tuberculosis pulmonum et peritonei.

P. a. Diagn.: Tuberculosis chronica pulmonum. Hypoplasia cerebri. Hydrocephalia chronica interna.

Der Körper 125 cm lang. Keine Anhaltspunkte für Rhachitis oder Syphilis.

Der Schädel (Mus. Praep. 3054) etwas grösser, symmetrisch.

Lineare Masse am Gehirnschädel:

Gerade Länge = 16,3 cm

Grösste Länge idem

Grösste Breite = 14,4 cm

Auricularbreite nach Virchow = 11,1 cm

Ganze Höhe nach Virchow = 12,2 cm

Länge der Schädelbasis = 8,5 cm

Länge der Pars basilaris = 1,9 cm

Grösste Länge des Foramen occipitale magnum = 3,3 cm

Grösste Breite des Foramen occipitale magnum = 2,8 cm

Entfernung der Spitzen der Zitzenfortsätze = 9,8 cm

Horizontalumfang = 48 cm

Sagittalumfang = 34,5 cm

Verticaler Querumfang = 33 cm

Lineare Masse am Gesichtsschädel:

Gesichtsbreite nach Virchow = 8,2 cm

Jochbreite = 10,8 cm

Gesichtshöhe = 9,6 cm

Profilwinkel 88°.

Das Schädeldach um etwas dicker. Die Gefässfurchen seicht. Die Nähte erhalten.

An der Innenfläche der Schädelbasis deutliche Plumpheit und Glätte der Knochen. Die Jura cerebralia kaum angedeutet. Die Sella turcica sehr eng. Die Fissura orbitalis superior gewöhnlich weit. Die übrigen Spalten,

Canäle und Foramina enger. Die Nähte erhalten. Die Synchronosis sphenoccipitalis knorpelig.

An der Aussenfläche der Schädelbasis die Knochen zart.

Die Capacität des Schädels = 1220 cm³.

Die Dura normal. Die inneren Meningen blass, getrübt, stark ödematös. Das Gehirn sammt inneren Meningen 940 g schwer, normal configurirt, blass. Die Rinde leicht schmaler. Die Hirnsubstanz weich. Die Ventrikel mässig erweitert.

Epikrise: Idiotie.

Etwas grösserer Schädel mit Hyperostose an der Innenfläche weitaus überwiegend an der Basis.

Etwas geringere Capacität.

Hypoplasie des Gehirnes mit Hydrocephalia chronica interna.

XIV. Fall.

12jähriger Knabe. Irrenanstalt. Section am 23. April 1899.

Kl. Diagn.: Idiotia. Epilepsia. Pneumonia.

P. a. Diagn.: Pneumonia lobularis bilateralis.

Der Körper 128 cm lang, sehr schwächlich. Keine Anhaltspunkte für Rhachitis oder Syphilis.

Der Schädel grösser, 52 cm im Horizontalumfang messend. Sein Cavum geräumiger. Das Schädeldach beträchtlich dicker, durchschnittlich 9 mm dick, reich an Diploë. Die Nähte normal.

An der Innenfläche der Schädelbasis die Knochen deutlich plumper, besonders die Crista galli. Die Jura cerebrales sehr wenig ausgesprochen. Die Spalten, Canäle und Foramina enger. Die Nähte erhalten.

An der Aussenfläche der Schädelbasis bei der Section vom Halse her keine Hyperostose wahrzunehmen.

Die Dura mässig gespannt. Die inneren Meningen zart, blutreich mässig durchfeuchtet.

Das Gehirn sammt Meningen 1350 g schwer, stärker ödematös, von mittlerem Blutgehalte. Dasselbe normal configurirt, auf Durchschnitten keine pathologische Veränderung zu erkennen. Die Gehirnentrikel nicht erweitert.

Epikrise: Idiotie.

Grösserer Schädel mit Hyperostose an der Innenfläche, ziemlich gleichmässig das Schädeldach und die Basis betreffend. Augenscheinlich grössere Capacität des Schädels. (Sie konnte hier nicht gemessen werden.)

Nicht kleineres Gehirn.

XV. Fall.

14jähriger Knabe. Irrenanstalt. Section am 29. Dezember 1896.

Kl. Diagn.: Idiotia. Epilepsia.

P. a. Diagn.: Pneumonia lobularis. Hydrocephalia chronica interna.

Der Körper klein. Keine Anhaltspunkte für Rhachitis oder Syphilis.

Der Schädel grösser, symmetrisch. (Mus. Praep. 446.)

Lineare Masse am Gehirnschädel:

Gerade Länge = 18,3 cm
Grösste Länge idem
Grösste Breite = 14,3 cm
Auricularbreite nach Virchow = 11 cm
Ganze Höhe nach Virchow = 12,3 cm
Länge der Schädelbasis = 9,7 cm
Länge der Pars basilaris = 2,6 cm
Grösste Länge des Foramen occipitale magnum = 3,2 cm
Grösste Breite des Foramen occipitale magnum = 2,8 cm
Entfernung der Spitzen der Zitzenfortsätze = 9,4 cm
Horizontalumfang = 53 cm
Sagittalumfang = 37,5 cm
Vertikaler Querumfang = 32,5 cm.

Lineare Masse am Gesichtsschädel:

Gesichtsbreite nach Virchow = 9,3 cm
Jochbreite = 12,2 cm
Gesichtshöhe = 10,1 cm
Profilwinkel = 88°.

Das Schädeldach dicker, bis 9 mm dick, reich an Diploë. Die Gefässfurchen ziemlich tief.

Die Nähte erhalten. Die Aussenfläche normal.

An der Innenfläche der Schädelbasis starke Hyperostose, besonders der Crista galli, der Alae des Keilbeins und der Felsenbeinpyramiden. Die Jura cerebrales fast gar nicht ausgesprochen. Die Sella turcica von geringer Tiefe. Die Spalten, Canäle und Foramina deutlich enger. Die Nähte erhalten bis auf Verschmelzung der rechten und linken Sutura occipito-mastoidea und der rechten Sutura parieto-mastoidea. Die Synchondrosis sphenoccipitalis erhalten.

An der Aussenfläche der Schädelbasis die Knochen von gewöhnlicher Dicke.

Die Capacität des Schädels = 1300 cm³.

Die harte Hirnhaut normal. Die inneren Meningen überhaupt, besonders aber über der linken Grosshirnhemisphäre verdickt, mässig blutreich.

Das Gehirn nicht deutlich kleiner. Dasselbe zumal an seiner Basis derber. Auch das Kleinhirn derber. Die Gehirnsubstanz im allgemeinen blass. Die Seitenventrikel etwas erweitert, ihr Ependym zähe.

Epikrise: Idiotie. Epilepsie.

Grösserer Schädel mit Hyperostose an der ganzen Innenfläche zumal an der Basis.

Ziemlich normale Capacität des Schädels. Nicht deutliche Hypoplasie des Gehirnes mit geringer Hydrocephalia chronica interna. Auf diesen Fall bezieht sich Figur 3, neben welcher in der gleichen Verkleinerung die Innenfläche der Schädelbasis des normalen Schädels eines 13jährigen Knaben mit einem Horizontalumfang von 46,5 cm zum Vergleich als Figur 4 gezeichnet ist.

XVI. Fall.

14 jähriger Knabe. Irrenanstalt. Section am 2. Juli 1886.

Kl. Diagn.: Idiotia. Erysipelas gangraenosum extremitatis inferioris sinistrae. Septhæmia. Pneumonia lobularis.

P. a. Diagn.: Phlegmone suppurativa extremitatis inferioris sinistrae. Septhæmia. Pneumonia lobularis bilateralis. Enteritis follicularis intestini crassi. Hypoplasia cerebri gradus levioris. Pachymeningitis interna chronica hæmorrhagica.

Der Körper 125 cm lang. Keine Anhaltspunkte für Rhachitis und Syphilis.

Der Schädel (Mus. Praep. 982) grösser.

Lineare Masse am Gehirnschädel:

Gerade Länge = 17,8 cm

Grösste Länge idem

Grösste Breite = 15,1 cm

Auricularbreite nach Virchow = 10,2 cm

Ganze Höhe nach Virchow = 13,3 cm

Länge der Schädelbasis = 9,5 cm

Länge der Pars basilaris = 2,3 cm

Grösste Länge des Foramen occipitale magnum = 3,6 cm

Grösste Breite des Foramen occipitale magnum = 3 cm

Entfernung der Spitzen der Zitzenfortsätze = 9,5 cm

Horizontalumfang = 51,5 cm

Sagittalumfang = 37 cm.

Verticaler Querumfang = 35 cm.

Lineare Masse am Gesichtsschädel:

Gesichtsbreite nach Virchow = 8,9 cm

Jochbreite = 12 cm

Gesichtshöhe = 9,8 cm

Profilwinkel = 87°.

Das Schädeldach bis 7 mm dick, diploëreich. Die Gefässfurchen seicht. Die Nähte erhalten. Die Aussenfläche normal.

An der Innenfläche der Schädelbasis der Knochen sehr plump, besonders die Crista galli und die Felsenbeinpyramiden, die linke noch etwas mehr als die erste. Die Jura cerebralia fast gar nicht ausgesprochen. Die Sella turcica seicht. Die Spalten, Canäle und Foramina an der Basis bedeutend verengt. Die Nähte erhalten. Die Synchronosis spheno-occipitalis ganz knorpelig.

An der Aussenfläche der Schädelbasis die Knochen zart.

Die Capacität des Schädels = 1380 cm³.

Die Dura gespannt. Auf ihrer Innenfläche zarte, bräunlich pigmentirte, leicht abziehbare Membranen aufgelagert. Die inneren Meningen blutreich, ihre Venen stark ausgedehnt und geschlängelt. An der Convexität des Grosshirns die inneren Meningen stark verdickt und ödematös, mit der Rinde fest zusammenhängend. Das Gehirn anscheinend kleiner, mit den inneren Meningen 1260 g

schwer. Die Hirnwindungen von gewöhnlicher Anordnung, aber plumper. Die Hirnsubstanz ziemlich blutreich, von festerer Consistenz. Die Hirnventrikel nicht erweitert.

Epikrise: Idiotie.

Grösserer Schädel mit Hyperostose an der Innenfläche, zumal an der Basis.

Etwas grössere Capacität des Schädels.

Nur etwas kleineres Gehirn.

Ich fand also in sechzehn Fällen die geschilderte Hyperostose der Innenfläche der Schädelbasis und waren in fünfzehn die betreffenden Individuen Idioten. Ich kann darnach wohl mit Humphry übereinstimmen, wenn dieser sagt, dass „the thickness of the projections from the base into the interior of the skull cavity“ ein bemerkenswerthes Vorkommniss an Idiotenschädeln sei, muss aber sofort betonen, dass durchaus nicht jeder Idiotenschädel diese basale Hyperostose zeigt, dieselbe also in diesem Sinne für Idiotenschädel nicht charakteristisch ist. Ich habe diesbezüglich eine Statistik aller Sectionen von Idioten aus dem Jahre 1896, 1897 und 1898 angelegt und hat sich daraus ergeben, dass unter vierzehn in diesen drei Jahren secierten Idioten (ein 7 j. ♂, ein 13 j. ♀, zwei 16 j. ♂, ein 17 j. ♂, ein 18 j. ♀, ein 20 j. ♀, ein 21 j. ♂, ein 23 j. ♂, ein 23 j. ♀, ein 29 j. ♂, ein 30 j. ♀, ein 37 j. ♂, ein 40 j. ♀, ein 55 j. ♀, ein 59 j. ♀) nur zwei (der VII. und XI. Fall meiner Beobachtungsreihe — 37 j. ♂ und 20 j. ♀ —) die basale Schädelhyperostose aufwiesen. Findet man also bei einer Section die basale Schädelhyperostose, so kann man wohl, was forensisch von Bedeutung sein könnte, mit grösster Wahrscheinlichkeit den Schluss sich erlauben, dass das betreffende Individuum idiotisch war, nicht aber aus dem Fehlen der basalen Schädelhyperostose Idiotie ausschliessen. Dass ausnahmsweise die basale Schädelhyperostose auch bei einem nicht idiotischen Individuum vorkommen kann, scheint der VI. Fall meiner Reihe zu beweisen, in Bezug auf welchen ich allerdings, wie schon bemerkt wurde, den Zweifel nicht unterdrücken kann, dass die Trägerin des betreffenden Schädels mit ihrer nur 1080 cm³ betragenden Schädelcapacität und dem deutlich hypoplastischen Gehirne denn doch nicht im Besitze normaler Intelligenz gewesen sein mochte.

Bei den eigentlichen Mikrocephalen¹⁾ scheint diese basale

¹⁾ Dazu rechne ich Erwachsene mit einem Horizontalumfange des Schädels unter 43 cm, einer Schädelcapacität unter 700 cm³ und einem Gehirngewicht unter 600 g, weiter jüngere Individuen mit entsprechenden Verhältnissen.

Schädelhyperostose nur sehr selten vorzukommen, indem unter den vier Mikrocephalen des Museums

(5 j. ♂ Horizontalumfang des Schädels = 33 cm

Capacität des Schädels = 300 cm³

Gewicht des Gehirnes sammt inneren Meningen = 294 g,

ca 35 j. ♀ Horizontalumfang des Schädels = 36,5 cm

Capacität des Schädels = 430 cm³

Hochgradige Kleinheit des Gehirns,

38 j. ♀ Horizontalumfang des Schädels = 41,5 cm

Beträchtlich geringere Capacität des Schädels.

Gewicht des Gehirns sammt den inneren Meningen = 597 g,

38 j. ♀ Horizontalumfang des Schädels = 42 cm

Capacität des Schädels = 550 cm³

Bedeutend kleineres Gehirn.)

nur ein Schädel — der der ca. 35 j. ♀, der IV. Fall meiner Reihe — basale Hyperostose und zwar leichteren Grades zeigte, die übrigen hingegen normal dicke Knochen besaßen.

Das Schädeldach ist bei der basalen Hyperostose gewöhnlich auch dicker (zwölffmal unter den sechzehn Fällen meiner Reihe) und zwar an der Innenseite. Meist ist aber die Hyperostose an ihm sehr viel geringer, so dass sie augenscheinlich nur eine untergeordnete Rolle spielt und den Begriff der „basalen Schädelhyperostose“ nicht alteriert.

Wie ist nun diese gewiss eigenthümliche Schädelhyperostose zu erklären?

Sie setzt ein als eine Hyperostose der Innenfläche der Basis. Die Aussenfläche der Basis ist stets frei von Hyperostose. Das Schädeldach ist dabei entweder normal dick oder betheilt sich allerdings in meist untergeordnetem Grade auch an der Hyperostose der Schädelinnenfläche. Sie wird weiter am häufigsten getroffen bei ausgesprochener Hypoplasie des Gehirns (I.—XIII. Fall und XVI. Fall meiner Reihe, also vierzehnmal unter sechzehn Fällen) und ergiebt sich daraus sofort die Vermuthung, dass sie mit der Hypoplasie des Gehirns in einem causalten Zusammenhange steht. Es kann das auch sehr wohl in der Art gedacht werden, dass wegen der zu geringen Grössenentwicklung des Gehirns in der Wachstumsperiode des Schädels der Abbau des Knochens an der Innenfläche des Schädels zurückbleibt, während die Apposition an

der Aussenfläche in der gewöhnlichen Weise fortschreitet. Freilich muss dazu noch das Eine angenommen werden, dass in diesen Fällen die den Schädelknochen innewohnende Wachstumsenergie zumal an der Basis in der normalen Intensität fortwirkt, trotz des fehlenden Impulses von innen her. Es würde dies sehr gut zusammenpassen mit der Thatsache, welche zuerst von Virchow (1857) aufgedeckt wurde, dass unter allen Theilen des Schädelgerüsts gerade die Basis die grösste Selbständigkeit der Entwicklung und des Wachstums besitzt.

Eine gewichtige Stütze für diese Auffassung der Genese der basalen Schädelhyperostose, ja geradezu ein Beweis für ihre Richtigkeit ist das nicht seltene Vorkommen einer halbseitigen Hyperostose an der Innenfläche des Schädels und zwar auch wieder überwiegend an der Schädelbasis bei Hypoplasie oder frühzeitiger Verschrumpfung der einen Hälfte des Gehirns, wie solche Fälle in der Literatur mehrfach angeführt sind¹⁾, und auch ich mehrere Fälle zu untersuchen Gelegenheit hatte. Ich will von diesen Fällen nur zwei speziell erwähnen und zwar einen Fall mit unilateraler Hyperostose an der Innenfläche der Schädelbasis bei angeborener sklerotischer Atrophie der einen Grosshirnhemisphäre und einen Fall von gleichfalls halbseitiger Hyperostose an der Innenfläche der Schädelbasis bei gekreuzter Hypoplasie der einen Grosshirn- und der anderen Kleinhirnhemisphäre.

Der erste dieser Fälle betraf einen 15jährigen Knaben, dessen Leiche von der Irrenanstalt und zwar der Klinik des Herrn Professor Dr. Arnold Pick am 9. November 1887 zur Section gelangte.

Kl. Diagn.: Idiotia. Hemiplegia spastica sinistra (seit der Geburt). Epilepsia (seit Kindheit). Tuberculosis pulmonum.

P. a. Diagn.: Tuberculosis chronica pulmonum, glandularum lymphaticarum peribronchialium, intestini, columnae vertebralis et calvariae. Atrophia sclerotica cerebri hemisphaerii dextri subsequente degeneratione descendente. Pachymeningitis interna chronica haemorrhagica.

Der Körper 144 cm lang. Keine Anhaltspunkte für Rhachitis oder Syphilis. Die linken Extremitäten deutlich schwächer und

¹⁾ Siehe z. B. den interessanten Fall von Muhr (1876), der bei einem 47 j. Manne Hypoplasie der linken Grosshirn- und Kleinhirnhemisphäre fand, und erwähnt, dass in der überhaupt kleineren linken Schädelhälfte die Ala parva des Keilbeins viel breiter war als auf der rechten Seite, und der Canalis caroticus und das Foramen jugulare enger waren als auf der rechten Seite.

auch etwas kürzer (Radius dexter = 20 cm, Radius sinister = 19 cm. Extremitas inferior dextra vom grossen Trochanter bis zum Malleolus externus 67 cm. Extremitas inferior sinistra vom grossen Trochanter bis zum Malleolus externus = 65 cm). Ihre Gelenke nicht vollständig zu strecken, sonst aber beweglich.

Der Schädel (Mus. Praep. 4317^b) etwas kleiner, in seiner rechten Hälfte etwas weniger gewölbt als in der linken.

Lineare Masse am Gehirnschädel:

Gerade Länge = 16 cm
Grösste Länge = 16,3 cm
Grösste Breite = 13,8 cm
Auricularbreite nach Virchow = 11,2 cm
Ganze Höhe nach Virchow = 11,3 cm
Länge der Schädelbasis = 9,2 cm
Länge der Pars basilaris = 2,5 cm
Grösste Länge des Foramen occipitale magnum = 3,8 cm
Grösste Breite des Foramen occipitale magnum = 3 cm
Entfernung der Spitzen der Zitzenfortsätze = 10 cm
Horizontalumfang = 48,5 cm
Sagittalumfang = 33 cm
Verticaler Querumfang = 30,5 cm.

Lineare Masse am Gesichtsschädel:

Gesichtsbreite nach Virchow = 8,1 cm
Jochbreite = 11,8 cm
Gesichtshöhe = 9,2 cm
Profilwinkel = 84°.

Das Schädeldach überhaupt nur etwas dicker, rechts aber dicker als links, ziemlich reich an Diploë. Die Gefässfurchen seicht. Die Nähte erhalten. Die Hinterhauptsschuppe $\frac{1}{2}$ cm weit nach aussen vorspringend. An der Aussenfläche des Schädeldaches zartes mit dem Messer noch schneidbares Osteophyt aufgelagert und zwar in der Umgebung einer 2 cm² und einer 4 cm² grossen fast kreisrunden Perforationsöffnung des Schädels im vorderen unteren Winkel des linken Scheitelbeins und im oberen Rande der rechten Hälfte der Hinterhauptsschuppe. In dieser Perforationsöffnung breiig erweichter verkäster Knochendetritus. Das Periost und die Pachymeninx durch Käsemassen abgehoben und in den inneren resp. äusseren Schichten selbst von Käsemasse durchsetzt. Um die Perforationsöffnungen auch an der Innenfläche des Schädeldaches zarte Osteophyten.

An der Innenfläche der Schädelbasis (vide Fig. 5) auffällig die plumpere Formation der rechten Hälfte der Crista galli, welche dadurch wie nach rechts umgebogen erscheint, des Tegmen orbitae dextrae, der Ala parva et magna dextra des Keilbeins und der rechten Felsenbeinpyramide. Dabei die rechte vordere und mittlere Schädelgrube, etwas auch die rechte hintere Schädelgrube kleiner. Ueberhaupt die rechte Hälfte der Schädelbasis von der einen zur anderen Seite etwas schmaler und von vorne nach hinten etwas kürzer. Die Juga cerebralia in der rechten Schädelhälfte ganz fehlend. Die Sella turcica asymmetrisch, indem ihre rechte Hälfte stärker gewölbt ist als die linke. Die Nähte erhalten. Die Synchondrosis spheno-occipitalis synostosirt bis auf einen kleinen Rest an der unteren Fläche der Schädelbasis.

An der Aussenfläche der Schädelbasis die Knochen beiderseits gleich und zart. In der Gegend der Glabella und der Arcus superciliares weiches Osteophyt aufgelagert.

Die Schädelcapacität = 1090 cm³.

Die Dura ziemlich stark gespannt, im Subduralraume rechts freie seröse Flüssigkeit. An der Innenfläche der Dura zarte, braun pigmentirte Bindegewebslamellen neuer Bildung. Die inneren Meningen blass, über der linken Grosshirnhemisphäre und dem Kleinhirn vollkommen zart, über der rechten Grosshirnhemisphäre verdickt, getrübt und sehr stark ödematös. Die Arteria meningea nodia et posterior dextra etwas kleiner als die sinistrae. Die basalen Nerven von gewöhnlicher Beschaffenheit. Die linke Grosshirnhemisphäre ohne Meningen 500 g, die rechte 200 g schwer. Das Kleinhirn + Medulla oblongata + Pons mit den inneren Meningen 150 g schwer. Die linke Grosshirnhemisphäre 18 cm lang, 10,5 cm hoch, 5 cm dick, die rechte 13 cm lang, 8 cm hoch, 4 cm dick. Die linke Grosshirnhemisphäre von normaler Configuration, ihr Seitenventrikel mässig erweitert, mit verdicktem Ependym versehen. Ihre Substanz blass und von gewöhnlicher Consistenz. An der rechten Grosshirnhemisphäre die inneren Meningen an der Convexität fester haftend. Die Gyri normal angeordnet, aber an der medialen Fläche des Stirn- und Scheitellappens, an der Convexität der ganzen Hemisphäre und im Bereiche des Lobus obtectus hochgradig geschrumpft, dabei theils knorpelhart, theils von zäher, sulziger Beschaffenheit. Die übrigen Gyri dieser Hemisphäre nur etwas schmaler, von normaler Consistenz, ebenso die grossen Ganglien.

Auch in dieser Hemisphäre die Gehirnsubstanz überall blass. Der rechte Seitenventrikel sehr stark erweitert, mit klarem Serum erfüllt. Sein Ependym stärker verdickt. Der Pedunculus cerebri dexter deutlich kleiner als der sinister. In der Medulla oblongata die rechte Pyramide nur ein Viertel so gross wie die linke und deutlich grau. Das Kleinhirn ohne pathologische Veränderungen.

Das Rückenmark blass. Im Halsmarke die rechte Pyramiden-vorderstrangbahn grau. Mikroskopisch im Rückenmarke Degeneratio descendens des rechten Pyramidenvorderstranges und des linken Pyramidenseitenstranges zu constatiren.

Epikrise: Idiotie. Hemiplegia spastica sinistrata (seit der Geburt).

Etwas kleinerer Schädel.

Verminderte Capacität des Schädels.

Sklerotische Atrophie der rechten Grosshirnhemisphäre.

Hyperostose der Innenfläche der rechten Schädelhälfte, weitaus überwiegend an der Basis.

Osteophyten am Schädel in Folge von Tuberculose.

Der zweite Fall bezog sich auf einen 16jährigen Knaben, dessen Leiche (gleichfalls von der Klinik des Herrn Professor Dr. Arnold Pick) am 3. Mai 1898 secirt wurde.

Kl. Diagn.: Idiotia. Paralysis cerebialis infantilis sinistra. Epilepsia (seit der Kindheit). Fracturae multiplices e rhachitide.

P. a. Diagn.: Bronchitis catarrhalis cum atelectasi pulmonum partiali. Tuberculosis obsoleta apicum pulmonum et glandularum lymphaticarum peribronchialium. Cholelithiasis. Rhachitis florida. Infractiones multiplices in sanatione. Hypoplasia cerebri hemisphaerii dextri et cerebelli hemisphaerii sinistri. Asymmetria pedunculorum cerebri, pontis Varoli et medullae oblongatae.

Der Körper 121 cm lang, hochgradig verkrümmt. Die Wirbelsäule nach rechts skoliotisch, wodurch der Thorax im hohen Grade asymmetrisch erscheint. Die unteren Extremitäten im Hüft- und Kniegelenke stark gebeugt. Die linke obere Extremität im Ellenbogengelenke vollständig gebeugt. Die rechte obere Extremität in diesem Gelenke auf 90° gebeugt. Die linke Hand, sowie die linken Finger palmarwärts flectirt. Die rechte Hand gegenüber dem Vorderarme dorsal flectirt und volarwärts subluxirt. Die rechten Finger nur leicht gebeugt. An den Rippen knotige Verdickung der Knorpelknochengrenzen, beträchtliche Verbiegungen, welche sich links als Vorsprünge, rechts als Impressionen darstellen, und

mehrfache Infractionen. Die unteren Gelenksenden der Vorderarmknochen und die Kniegelenksenden auffallend plump. Im unteren Viertel des rechten Oberschenkelknochens eine nach vorne convexe, einer einstigen Infraction entsprechende Krümmung. Eine ebensolche Krümmung etwas unter der Mitte des linken Oberschenkelknochens und am unteren Ende des mittleren Drittels der rechten Unterschenkelknochen. An allen Bruchstellen dicker weicher Callus. Die Knochen im Allgemeinen weicher, so dass sie sich zum Theile wie die Rippen mit dem Messer schneiden lassen. Ihr Periost verdickt. Die Epiphysenfugenknorpel unregelmässig gezackt, sehr mächtig. Das Becken durch stärkeres Vorspringen der Acetabula und Hereingerücktsein der Wirbelsäule stark verengt. Die Muskulatur sehr schwächlich.

Der Schädel (Mus. Praep. 5139b) etwas kleiner und hochgradig asymmetrisch, indem der hintere rechte Quadrant bedeutend mehr vorspringt als der linke hintere Quadrant, vorne aber viel weniger ausgesprochen das entgegengesetzte Verhalten sich darstellt.

Lineare Masse am Gehirnschädel:

Gerade Länge = 15,1 cm
Grösste Länge idem
Grösste Breite = 14,2 cm
Auricularbreite nach Virchow = 11,5 cm
Ganze Höhe nach Virchow = 13,5 cm
Länge der Schädelbasis = 8,8 cm
Länge der Pars basilaris = 2,5 cm
Grösste Länge des Foramen occipitale magnum = 3,4 cm
Grösste Breite des Foramen occipitale magnum = 3 cm
Entfernung der Spitzen der Zitzenfortsätze = 10,1 cm
Horizontalumfang = 47 cm
Sagittalumfang = 32,5 cm
Verticaler Querumfang 31 cm

Lineare Masse am Gesichtsschädel:

Gesichtsbreite nach Virchow = 8,9 cm
Jochbreite = 12,2 cm
Gesichtshöhe = 10,7 cm
Profilwinkel = 89°.

Das Schädeldach in seiner rechten Hälfte etwas dicker als normal, in seiner linken normal dick. Die Gefässfurchen mässig tief. Die Nähte erhalten. An der Aussenfläche der Scheitelbeine, in der Nähe der Sutura sagittalis und an der ganzen Innenfläche zarte rhachitische Auflagerungen.

An der Innenfläche der Schädelbasis plumpe Beschaffenheit der rechten Hälfte der Crista galli, das Tegmen orbitae dextrae, der Ala parva et magna dextra des Keilbeins und der rechten Felsenbeinspyramide. Auffällig ferner auch die Kleinheit der rechten vorderen und mittleren und der linken hinteren Schädelgrube. Die rechte Hälfte der Schädelbasis in ihren vorderen zwei Dritteln etwas schmaler und auch etwas kürzer als die linke. Die Spalten, Canäle und Foramina in der rechten Hälfte enger als in der linken. Die Joga cerebralia rechts fast gar nicht entwickelt. Die Sella turcica seicht. Die Nähte erhalten. Die Synchronosis speno-occipitalis nach den Seiten zu in beginnender Verknöcherung.

An der Aussenfläche der Schädelbasis die Knochen rechts wie links zart. An den Gesichtsknochen dünne rhachitische Auflagerungen.

Die Schädelcapacität = 1150 cm³.

Die Dura schwer vom Knochen abzuziehen.

Die inneren Meningen blass, nirgends abnorm haftend, zart. Die rechte Grosshirnhemisphäre bedeutend kleiner als die linke, sammt den Meningen 390 g schwer, während die linke 520 g wiegt. Am Kleinhirn die linke Hemisphäre deutlich kleiner. Das Kleinhirn + Pons + Medulla oblongata 145 g schwer. Der Pedunculus cerebri dexter um zwei Drittel kleiner als der sinister. Am Pons die rechte Hälfte deutlich kleiner. In der Medulla oblongata die rechte Pyramide sehr viel dünner als die linke. Die Windungen beider Grosshirnhemisphären und auch die Lappen des Kleinhirns von gewöhnlicher Anordnung. Der rechte Seitenventrikel etwas weiter als der linke. Der Thalamus opticus dexter etwas kleiner als der sinister. Das Chiasma nervorum opticorum ebenso wie die Nervi optici und die übrigen Hirnnerven ohne pathologische Veränderungen. Auf Durchschnitten durch das Gross- und Kleinhirn nirgends eine Herderkrankung. Es erscheinen nur alle Theile der rechten Grosshirn- und der linken Kleinhirnhemisphäre kleiner.

Das Rückenmark in seiner linken Hälfte dünner als in der rechten.

Epikrise: Idiotie und Hemiplegia cerebri sinistra.

Etwas kleinerer Schädel.

Verminderte Capacität des Schädels.

Hypoplasie der rechten Grosshirn- und der linken Kleinhirnhemisphäre.

Hyperostose an der Innenfläche der rechten Schädelhälfte in den vorderen zwei Dritteln zumal an der Basis.

Kleinheit der linken hinteren Schädelgrube.

Rhachitische Auflagerungen am Schädel.

Humphry nimmt gleichfalls einen Zusammenhang zwischen der Hyperostose an der Innenfläche der Schädelbasis und der Hypoplasie des Gehirns an, indem er meint, dass durch mangelhaftes Wachsthum des Gehirns das Periost und die knochenbildenden Zellen an der Basis zu wenig aus einander gezerzt oder gestreckt werden, sozusagen zu sehr zusammengerollt bleiben, und zieht zum Vergleiche die Rhachitis heran, bei der die wegen mangelhaften Wachstums in den Epiphysenfugen zu kurzen Knochen auch dicker getroffen werden. Diese Anschauung Humphry's hat gewiss für den ersten Moment etwas für sich. Zu ihrer Anerkennung erscheint es mir aber unerlässlich, dass das von Humphry supponirte Zusammengedrängtbleiben der knochenbildenden Zellen auch wirklich anatomisch nachgewiesen werde. Es handelt sich eben dabei um die cardinale Frage des Expansivwachstums der Knochen.

Wenn nun auch in der von mir geschilderten Weise die Fälle von basaler Schädelhyperostose bei Hypoplasie des Gehirns sich gut erklären lassen, so treten dieser Erklärung doch zwei Schwierigkeiten entgegen, nämlich einerseits die Thatsache, dass die basale Schädelhyperostose, wenn auch selten, getroffen wird bei gewöhnlicher oder grösserer Capacität des Schädels und ohne manifeste Kleinheit des Gehirns, andererseits der Umstand, dass recht oft bei Hypoplasie des Gehirns und zwar auch bei der hochgradigsten, wie sie bei der eigentlichen Mikrocephalie vorkommt, die basale Schädelhyperostose fehlt. In ersterer Hinsicht muss ich noch einmal hervorheben die Fälle VII, XIV, XV und XVI meiner Beobachtungsreihe. In meinem VII. Falle zeigte der grössere Schädel eine grössere Capacität und war das Gehirn trotz deutlicher Hypoplasie in den Stirnlappen, zum Theil vielleicht wegen der gleichzeitigen Hydrocephalia chronica interna, die allerdings nur einen mässigen Grad erreicht hatte, nicht kleiner, sondern eher etwas grösser.

Im XIV. Falle besass der grössere Schädel augenscheinlich gewöhnliche Capacität und war das Gehirn nicht hypoplastisch.

Im XV. Falle war der Schädel grösser, hatte ziemlich normale Capacität und war das Gehirn nicht deutlich kleiner, zum Theile vielleicht auch wieder wegen der allerdings geringen Erweiterung der Seitenventrikel.

Im XVI. Falle zeigte der grössere Schädel etwas grössere Capacität und war das Gehirn nur etwas kleiner.

Für solche Fälle muss man annehmen, dass die Wachstumsenergie der Schädelknochen, zumal der Basis, eine beträchtliche über die Norm hinausgehende Steigerung erfahren hatte, vielleicht angeregt durch eine, wenn auch nur temporäre Vermehrung des Schädelcontentums in der Zeit des Schädelwachstums und könnte eine Analogie dazu in der Thatsache gefunden werden, dass bei stärkerer Hydrocephalia chronica interna die Schädelknochen, allerdings hier überwiegend die Deckknochen, eine nicht selten sehr bedeutende Vermehrung der Flächenausdehnung, mitunter aber auch eine deutliche Dickenzunahme erfahren.

Bei den Fällen von Hypoplasie des Gehirnes ohne basale Schädelhyperostose müsste dann die entgegengesetzte Annahme gemacht werden, nämlich die, dass hier zugleich mit der verminderten Wachstumsenergie des Gehirns auch die Wachstumsenergie der Schädelknochen eine herabgesetzte war und eben deswegen die Schädelknochen nicht bloss kleiner blieben, sondern auch nicht dicker wurden.

Am meisten würde das hervortreten bei den eigentlichen Mikrocephalien, wo, wie erwähnt, trotz hochgradigster Hypoplasie des Gehirns die basale Schädelhyperostose nur sehr selten gefunden wird.

Das allen Fällen von basaler Schädelhyperostose Gemeinsame wäre also nur, dass die Hyperostose als Ausdruck einer Wachstumsstörung des Schädels anzusehen ist. Das eine Mal hätte diese die Bedeutung einer Gleichgewichtsstörung zwischen Abbau und Anbau bei normaler Wachstumsenergie der Knochen, das andere Mal müsste eine gesteigerte Wachstumsenergie der Knochen angenommen werden. •

Schliesslich will ich noch betonen, dass in den Fällen von basaler Schädelhyperostose die oft so beträchtliche Verengerung der Spalten, Kanäle und Foramina an der Schädelbasis gewiss nur etwas Secundäres darstellt und für die dabei so gewöhnlich vorhandene Hypoplasie des Gehirns sicherlich nicht das causale Moment

abgiebt, etwa in der Art, dass dadurch eine Compression der Gefässe des Gehirns und damit eine Wachstumsbehinderung des Gehirns herbeigeführt werde. Dagegen spricht das erwähnte Vorkommen von basaler Schädelhyperostose mit der genannten Verengerung ohne Gehirnhypoplasie und weiter die Thatsache, dass so häufig Fälle von Hypoplasie des Gehirnes angetroffen werden, bei denen die basale Hyperostose und damit auch die Verengerung der Spalten, Canäle und Foramina an der Basis vollständig fehlt.

Citirte Literatur:

- G a d d i, Iperostosi scrofolosa cefalo-vertebrale e cefalo-sclerosi rachitica. Modena 1863.
- Giacomini, I cervelli dei microcefali. Torino 1890.
- Griesinger, Pathologie und Therapie der psychischen Krankheiten. 2. Aufl. 1861.
- Humphry, Notes on the microcephalic or idiot skull and on the macrocephalic or hydrocephalic skull. Journ. of anat. and phys. norm. and path. XIX. Sec. Part. 1895.
- Huschke, Ueber Craniosclerosis totalis rhachitica und verdickte Schädel überhaupt, nebst neuen Beobachtungen jener Krankheit. Jena 1858.
- Jlg, Anatomische Beschreibung und Abbildung eines durch ausserordentliche Knochenwucherung sehr merkwürdigen menschlichen Schädels. Prag 1821. (Nochmals publicirt von Gruber, Monographie eines merkwürdigen osteosklerotischen Kopfes des anatomisch-physiologischen Museums in Prag. Abh. d. k. böhm. Ges. d. Wiss. V. Folge. B. 5. 1847).
- M u h r, Anatomische Befunde bei einem Falle von Verrücktheit. Arch. f. Psych. 6. B. 1876.
- Rokitansky, Lehrb. d. p. Anat. 3. Aufl. 2. B. 1856.
- Virchow, Zur Pathologie des Schädels und Gehirns. Ges. Abh. 1856.
- Virchow, Untersuchungen über die Entwicklung des Schädelgrundes im gesunden und kranken Zustande und über den Einfluss derselben auf Schädelform, Gesichtsbildung und Hirnbau. Berlin 1857.

Erklärung der Figuren auf Tafel 2.

- Fig. 1. Innenfläche der Schädelbasis vom IX. Falle. (17j. Idiotin). Kleinerer Schädel mit innerer Hyperostose.
- Fig. 2. Innenfläche der Schädelbasis eines normalen 17j. Knaben wie Fig. 1 mit dem Zeichenapparate und in der gleichen Verkleinerung gezeichnet.
- Fig. 3. Innenfläche der Schädelbasis vom XV. Falle. (14j. Idiot). Grösserer Schädel mit innerer Hyperostose.

10

10

10

Fig. 1.

j. Knaben. wie
n Verkleinerung

in der r. Hälfte
er r. Grosshirn-

ienverdickung
r allgemeinen
gerechnet und
er Auffassung
steigerung der
Verdickungen
he Natur des

en zu dürfen,
klerosen auf-
alacische Dis-
hanische Ein-

in welche der
Schädelbasis
s gesetzt hat,
ch an einem
nd normalem
atienten fand
insbesondere
: Sella turcica
) Hypophysis
s Zusammen-
hwerlich ent-

lyperostose
zugestehen.
nen das frag-
ren Prüfung
keine weitere
Schädelbasis
abarliche Ge-

Fig. 4. Innenfläche der Schädelbasis eines normalen 13 j. Knaben. wie Fig. 3 mit dem Zeichenapparate und in der gleichen Verkleinerung gezeichnet.

Fig. 5. Innenfläche der Schädelbasis mit innerer Hyperostose in der r. Hälfte von einem 15j. Idioten mit sklerotischer Atrophie der r. Grosshirnhemisphäre. Wie die übrigen Figuren gezeichnet.

Discussion.

Herr von Recklinghausen: Diese Art von Knochenverdickung im Gefolge von Hirnhypoplasien habe ich in meiner allgemeinen Pathologie zur compensatorischen Pseudohypertrophie gerechnet und verstehe den Vortragenden dahin, dass er mit dieser Auffassung einverstanden sei. Jedenfalls ist auch eine absolute Steigerung der Knochenproduction im Spiele, bisweilen sind auch Verdickungen der Dura mater vorhanden, die an eine entzündliche Natur des Vorganges denken lassen.

Von Entzündung glaube ich hier deswegen reden zu dürfen, weil in den hypertrophischen Schädelknochen auch Sklerosen auftreten können, wohl begünstigt durch eine osteomalacische Disposition, aber kaum durch äussere, namentlich mechanische Einwirkungen veranlasst sind.

Herr Ponfick: Im Hinblick auf die Beziehung, in welche der Herr Vortragende die geschilderte Hyperostose der Schädelbasis zu der die Idiotie begleitenden Hypoplasie des Gehirnes gesetzt hat, ist vielleicht eine Beobachtung von Interesse, die ich an einem etwa 18jähr. Manne mit normal grossem Gehirne und normalem Geisteszustande gemacht habe. Auch bei diesem Patienten fand sich nämlich eine ganz diffuse Hyperostose der Basis, insbesondere der Pyramiden des Felsenbeins. Da ausserdem in der Sella turcica ein taubeneigrosses Gewächs vorlag, in welches die Hypophysis aufgegangen war, so wird man sich der Annahme eines Zusammenhanges zwischen den beiden Erscheinungen wohl schwerlich entziehen können.

Für die Genese der in Rede stehenden Hyperostose sind also wohl vielseitigere Möglichkeiten zuzugestehen.

Durch Zufall bin ich in der glücklichen Lage, Ihnen das fragliche Object sofort hier vorzuzeigen und zur näheren Prüfung herumzugeben. Ursprünglich hatte ich allerdings keine weitere Absicht, wie Ihnen diese allgemeine Hyperostose der Schädelbasis als ein ganz individuelles Beispiel einer durch nachbarliche Ge-

· schwulstbildung angeregten Zunahme des Knochens vor Augen zu führen.

Herr Rudolf Virchow: Die Erklärung der umschriebenen multiplen Hyperostose am Schädel ist sehr schwierig. Positive Nachweise der Ursache sind nur in einzelnen Fällen geführt worden. Ein ausgezeichnetes Beispiel habe ich erst im letzten Sommer secirt, wo durch partielle Pachymeningitis und eine Reihe von encephalitischen Herden der Verdacht auf traumatische Ursache gelenkt wurde. Dagegen suchte ich vergeblich nach einer Ursache für die partielle Hyperostose des Orbitaldaches (Toldt); weder Rachitis noch Syphilis schienen angeschuldigt werden zu können.

Die Verdickungen der Knochen sind an sich als Eburnation zu bezeichnen und wenn sie auch nicht ohne Weiteres als entzündlich bezeichnet werden können, so müssen sie doch als irritativ entstanden angesehen werden. Ihre Entwicklung ist bis jetzt nicht direkt beobachtet worden; um so mehr wäre es wichtig, darauf aufmerksam zu sein.

Herr Nauwerck: Es dürfte von aetiologischem Interesse sein, dass sich in der ostpreussischen Provinzial-Irrenanstalt Altenburg (Director Sommer) eine schöne Sammlung der von Herrn Chiari beschriebenen Veränderung findet, während ich im pathologischen Institut in Königsberg den fraglichen Befund nicht gesehen habe.

Herr Ziegler: Ich kann Herrn v. Recklinghausen nicht beistimmen, dass Verdickung der Dura und Hyperostose die entzündliche Natur des Processes beweisen. Für die mitgetheilten Fälle schliesse ich mich Herrn Chiari's Deutung an.

Herr Chiari: Irritative Veränderungen im Sinne entzündlicher Veränderungen habe ich bei der geschilderten Schädelhyperostose nie gesehen. Desshalb muss ich dieselbe lediglich als Aeusserung einer Wachstumsstörung auffassen.

5. Herr Paul Ernst-Heidelberg:

Unpaariger Ursprung der Intercostal- und Lumbalarterien
aus der Aorta.

Eine, wie es scheint, seltene Varietät der genannten Arterien bestand darin, dass ihre Ursprünge nicht doppelreihig angeordnet, sondern einreihig waren. Von den unpaaren Löchern aus konnte die Sonde in den linken oder rechten Ast gelangen je nach der eingeschlagenen Richtung. Die gemeinsamen Oeffnungen, oben queroval, mit zwei sichtbaren Löchern in geringer Tiefe, nahmen nach unten runde Form an und verwehrten den Einblick in die Tiefe. Dementsprechend nahmen die gemeinsamen Stämmchen nach unten an Länge zu. Es wurden 9 Intercostalarterien und 5 Lumbalarterien gezählt.

Die neuere morphologische Betrachtung sieht in Varietäten und Anomalien sinnvolle Beziehungen zur Keimes- und Stammesgeschichte. Eine solche Würdigung haben namentlich Varietäten des Aortenbogens, der basalen Hirnarterien, der Extremitäten- und Nierenarterien erfahren, während von den Zweigen der Aorta thoracica wenig verlautete. Auch hat nach Hochstetters Zeugniß die Entwicklungsgeschichte die Aeste der Aorta wenig berücksichtigt.

Auf Schwalbes Anregung zeigte jüngst Frédéric, dass ähnlich wie bei dem parietalen Ring¹⁾ (d. h. den intercostalen und lumbalen Arterien) eine metamere und segmentale Anordnung auch im visceralen (Darmarterien) und intermediären Ring (renalis, suprarenalis, spermatica) nachzuweisen sei, wenn man rudimentäre Glieder beachtete und zur Ergänzung eines metameren Systems heranzog. So waren die Darmarterien in 5 segmentalen Paaren angelegt, von denen nur 3 unpaare Arterien persistirten. Ein ähnliches metameres System versorgte einst die Urniere und schwand mit dieser grösstentheils, um noch in wenigen Resten (renalis, suprarenalis, spermatica) übrig zu bleiben. Bringt Hochstetter die Reduction paariger Darmarterien zu unpaaren in Zusammenhang mit der Bildung des dorsalen Darmgekröses, mit der Entfernung der Darmrinne von der Wirbelsäule und fasst sie als Verschmelzung auf, so haben wir Beispiele auch für Verschmelzung im Gebiet des intermediären Rings in Theile's Varietät der

¹⁾ Nach dem Schema Mackays.

Samenpulsadern, die zu einem Stämmchen verschmolzen der Aorta entspringen und in Portal's Varietät des gemeinsamen Ursprungs der Nierenarterien. Diesen Vorkommnissen würde sich unsere Varietät folgerichtig als Analogie im parietalen Ring des metameren Systems anreihen.

Die Wahrscheinlichkeit, dass eine Verschmelzung hier stattgefunden habe, wird erhöht durch die Ueberlegung, dass die ganze Aorta einer Verschmelzung aus den beiden primitiven Aorten ihre Gestalt verdankt. Wir haben Zeugnisse für eine ungenügende Verschmelzung, ein Stehenbleiben des Vorganges, wenn Köl liker von zwei Beispielen von Aorten mit Längsscheidewand erzählt, die er selbst bei Allen Thomson in Glasgow sah. Man kennt unter Missbildungen einen Fall von zwei persistirenden primitiven Aorten, neben Spaltung der Wirbelsäule (Ahlfeld). Soll dem Zuwenig nicht ein Zuviel gegenüberstehen, soll nicht eine zu innige Verschmelzung der primitiven Aorten zu unserer Varietät führen können?

Ist bisher vergeblich nach einem gleichen Vorkommniss in der Literatur gefahndet worden, so sind doch Andeutungen gelegentlich verzeichnet. Das 12. Paar der Intercostalararterien entspringt wohl einmal mit gemeinsamem Stamm, selten haben im Gebiet der Lumbalarterien je zwei die Neigung zu verschmelzen, und normaler Weise finden wir, dass die Paare sich um so näher rücken, je tiefer sie liegen. Was also da und dort einmal vereinzelt und andeutungsweise bemerkt worden, wäre hier vollkommen und consequent durchgeführt; auch die innigere Verschmelzung nach unten prägt sich hier in genaueren Maassen aus.

Man hat in manchen Varietäten Rückerinnerungen an Zustände im Laufe der Stammesgeschichte, palingenetische Vorkommnisse gefunden. War vielleicht auch hier eine Thierähnlichkeit verborgen? In Ermangelung des zu einer systematischen vergleichenden Behandlung nothwendigen Materiales mussten die nächsten besten Thiere, die zur Hand waren, zur Orientirung herhalten. Beim Kaninchen folgen auf 9 paarige Abgänge 8 unpaare, ein Zustand, der theilweise sehr stark an unsere Abweichung erinnert. Doch beim Meerschweinchen sind alle doppelt; so auch beim Hund, wo sogar die Abstände der Intercostalararterien nach unten zunehmen und erst bei den Lumbalarterien ein Zusammenrücken nach unten vorkommt. Auch die Katze besitzt nur doppelte

Ursprünge. Beim Hahn stehen die beiden Oeffnungen des obersten Paares sehr nahe, nach unten entfernen sie sich mehr. Die Aorta thoracica des Frosches giebt keine Intercostalararterien ab. Ihre Stelle vertritt die Vertebralis, die Lumbalararterien sind inconstant, aber paarig. Es konnte vermuthet werden, dass jede der beiden Aortae thoracicae für sich die Intercostalararterien ihrer Seite auf sich nähme, dem war aber nicht so. Von Ornithorhynchus berichtet Hyrtl, dass die Ursprünge der Lumbalararterien nach unten zusammenrücken, so dass das 6. Paar mit gemeinsamem Stämmchen entspringe. Bei der stammesgeschichtlichen Bedeutung der Monotremen wird das nicht zu übersehen sein. Indessen ist bei der mangelhaften Zahl und dem ungenügenden Gewicht der Beweise heute nicht mit Sicherheit zu entscheiden, ob der hier geschilderte Zustand Anfang oder Ende bedeute, als Palingenese oder Caenogenese aufzufassen sei. Wenn es eine neue Erwerbung wäre, so dürfte man im Sinne Roux' erwägen, ob sie einen Fortschritt, eine Vervollkommnung gewährleiste. Nach ihm haben Arterienursprünge genau die Gestalt eines Strahles, der aus einer von Wasser durchflossenen Röhre fließt. Darin spricht sich die Anpassung an hydrodynamische Kräfte aus. So wird der geringste Aufwand an lebendiger Kraft gefordert durch Ersparung an Strudeln und Wirbeln. Es wäre denkbar, dass die Verschmelzung eine Vereinfachung verbürgte, und zudem eine Ersparniss an lebendiger Kraft, die das Herz zu leisten hat.

Discussion.

Herr Rudolf Virchow: Seit Jahren habe ich diesen Ursprung als Folge von Chlorose beschrieben und seine Auffassung ist jetzt ziemlich allgemein anerkannt. Die Chlorose als eine Theromorphie anzusehen, liegt vorläufig kein Grund vor; höchstens kann ihre Erblichkeit angeführt werden.

Herr V. Babes: Bei Gelegenheit dieses Vortrages will ich auf die oftmals unbeachtete pathologische Bedeutung von Arterienanomalien aufmerksam machen. So fand ich öfters bestimmte pathologische Zustände des Herzens und der Aorta bei Gegenwart bloß zweier Aortenklappen: Befunde, welche neuerdings von Ribbert bestätigt werden konnten; ferner bestimmte Anomalien im Circulus Willisii: eine abnorme Arterie, welche vertical in die Basilaris eintritt, mit tödtlichen Gehirnhämorrhagien ohne anderweitige Ursachen; endlich Ursprungsanomalien der Magenarterien bei chronischem Magen-

geschwür. Es wäre erwünscht, bei sonst schwer erklärlichen Blutungen, Gefässerweiterungen oder anderen Veränderungen auch nach Anomalien zu fahnden und umgekehrt bei Anomalien nach wenn auch unbedeutenden pathologischen Veränderungen zu suchen.

6. Herr Paul Ernst-Heidelberg:

Verbreitung eines Enchondroms durch die Blutbahn.

Wenn in den letzten Jahrzehnten von der grössten Form der Metastase auf dem Wege der Embolie die Rede war, wurden regelmässig zur Illustration 3 Fälle verwendet, die unter sich viel Aehnlichkeit hatten. Paget hatte 1855 gesehen, wie die Geschwulstmassen eines Enchondroms des Hodens in die Gefässe einbrachen, und fand sie in den Lungenarterien wieder, sogar mit der Wand verwachsen. Fast zu gleicher Zeit beobachtete Virchow dasselbe bei einem Enchondrom der Fibula. Knorpelzapfen lagen locker in dünnhäutigen Gefässen. Ein 3. Fall rührt von Otto Weber her. Ein Beckenenchondrom war in mehrere Venen (*iliaca externa*, *ileolumbalis*, *hypogastrica*, *ischiadica*) eingedrungen und hatte sich bis in die *iliaca communis* vorgeschoben. In Blutgerinnseln des r. Vorhofes und Ventrikels waren knorpelige Emboli eingehüllt. Während sich in den Lungenarterien und deren gröberen Aesten nichts fand, staken aber in tertiären Zweigen näher der Peripherie knorpelige Emboli mit der Wand verwachsen. Von ihnen aus drang wuchern- des Knorpelgewebe in die Lunge und gab zu metastatischen Geschwulstknoten Anlass.

Deutlicher liess sich kaum der Weg der Geschwulstelemente in die Blutbahnen, der Transport in diesen, die embolische Verschleppung nach entlegenen Organen, die dortige Neugründung von Tochtercolonien, von metastatischen Knoten zur Anschauung bringen. Im Anschluss daran betonte, man gern die Wichtigkeit der Entdeckung von Geschwulstmassen auf ihrer Reise, zwischen Trabekeln und Sehnenfäden des Herzens, und in Gefässen fern vom Standort der primären Geschwulst, weil damit ein continuirliches Hineinwachsen der metastatischen Geschwulst in das Gefäss widerlegt, der embolische Transport aber bewiesen war. Immerhin war Virchow damals der Meinung, dass wohl die Metastasen nur ausnahmsweise durch versetzte Gewebetheile ent-

stunden, weil in ausgezeichneten Fällen von Venen- und Lymphgefässkrebs Metastasen oft geradezu vermisst würden, während umgekehrt bei ausgesprochener Multiplicität der Metastasen vergeblich nach Geschwulstpfropfen in Gefässen gefahndet werde.

Den 3 Beobachtungen, am meisten der Weberschen, reiht sich folgende an: Von einem kindskopfgrossen Enchondrom der Wirbelsäule (vom 12. Brustwirbel an nach unten) geschah ein Durchbruch ins Venensystem, sodass die ganze untere Hohlvene und ihre Wurzeln, die *venae renales*, *suprarenales*, *phrenicae* und die linke *spermatica*, dazu aber noch die *Azygos* von Geschwulstmasse prall ausgefüllt, überdehnt und ausgestopft waren. Dadurch schwoll die *cava* zu einem Durchmesser von 25–32 mm, die *renales* zu 20, *suprarenales* zu 13, *spermatica* zu 12 mm an. Aus der unteren Hohlvene ragte der knorpelige Pfropf in den r. Vorhof ein kurzes Stück weit hinein. Im Herzen aber war ähnlicher Inhalt nicht aufzufinden, erst unmittelbar über den Semilunarklappen der Lungenarterie fing wiederum ein fingerdicker, bläulich-weisser, durchscheinender etwas buckeliger Zapfen an, der sich dichotomisch in beide Lungen fortsetzte und als getreuer Abguss den Ramificationen der Arterien jeder Lunge folgte, links mehr in Form dichotomischer Theilung, rechts handförmig ausstrahlend. Im Gegensatz zu Webers Beobachtung hatten sich indessen weder metastatische Knoten noch Infarkte als Folgen daran angeschlossen. Bei aller Aehnlichkeit sind schwerwiegende Unterschiede zu verzeichnen. Der Zusammenhang der intravenösen Knorpelmasse wird erst durch das Herz unterbrochen, aber gleich jenseits desselben setzt der knorpelige Inhalt, nun in der Arterie, wieder ein. In den Herzhöhlen selbst fehlen Zeugen embolischen Transportes. Und doch muss sich zu einer Zeit ein Stück des Hohladerinhaltes losgelöst haben und durch den Blutstrom sich haben verschleppen lassen, um aufs Neue in der Lungenarterie festen Fuss zu fassen und von hier aus rückwärts und vorwärts, nach Centrum und Peripherie durch Wucherung sich weiter auszudehnen: Der getreue Abguss der Lungenarterienverzweigung kann nur an Ort und Stelle durch neu angefachtes Wachsthum des verschleppten Stückes entstanden sein. Die oft versuchte Erklärung ähnlicher Funde durch rückläufiges Wachsthum von Tochterknoten nach dem zuführenden Gefäss versagt hier, da secundäre Knoten überhaupt fehlten, auch ein Anhaften der knorpeligen Ausfüllungsmassen an

der Wand nicht zu bemerken war. Die Annahme wird nicht fehlgehen, es habe sich ein recht grosses Stück losgelöst und verschleppen lassen, während kleine Bröckelchen wie im Weber'schen Fall wohl auch weiter in die Peripherie gelangt wären und dort Metastasen erzeugt hätten. Also auch hier ein ähnlicher Widerspruch, wie jener von Virchow hervorgehobene. Trotz viel ausgedehnterer Verbreitung des Geschwulstmaterials in den Venen keine Metastasen; vielleicht gerade deswegen, weil die grössten und dicksten Gefässe verstopft waren, und weil, wenn sich Bruchstücke auch ablösten, diese wegen ihres grossen Kalibers in grossen Gefässen stecken blieben, deren dicke Wand für das bedrohte umliegende Gewebe einen viel wirksamern Schutz bot, als kleine periphere Arterien oder gar Capillaren einzelnen verschleppten Zellen gegenüber etwa zu bieten vermochten. Abgesehen von solchen Erwägungen ist die Beobachtung ein Beispiel und Beweis von so grossartiger Wucherung und Verbreitung von Geschwulstmaterial in der freien Lichtung von Venen, dass ihm wohl nur wenige Fälle an die Seite zu stellen sein werden. Wie sich hiebei die Circulation eingerichtet haben mag, namentlich da die Azygos mit verstopft war, ist ein Räthsel, dessen Lösung der einfachen Präparation der nach dem Tode bekanntlich stark zusammenfallenden Venen nicht beschieden war.

Discussion.

Herr Birch-Hirschfeld: Abgesehen von einer Reihe hierhergehöriger Beobachtungen (v. Biesiadecki u. a.) möchte ich auf zwei eigene Fälle von embolischen Knorpelgeschwülsten hinweisen, (publ. im Archiv d. Heilkunde 1869); in dem einen bestand eine frische Embolie durch erweichte Geschwulstmassen in den Lungengefässen, mit Infarctbildung; die Embolie war wahrscheinlich während der Exstirpation eines Chondroms der rechten Schulter erfolgt. Der zweite Fall stellte sich dagegen als ein embolisches doppelseitiges Lungenchondrom (mit sarkomatösen Beimischungen) von älterer Entwicklung dar, das zur Bildung mächtiger Geschwülste geführt hatte, aber auch noch embolische Massen in den Pulmonalarterien in fester organischer Verbindung mit der Gefässwand nachweisen liess. Daneben fanden sich noch drei am Endocardium bez. an der valv. tricuspidalis zur Weiterentwicklung gelangte Chondrome. Das primäre Chondrosarkom betraf den rechten Oberschenkel, derselbe

wurde amputirt und nach Recidiv binnen Jahresfrist enucleirt. Dann kein örtliches Recidiv, aber acute Psychose mit dem Charakter der Manie. Die relative Häufigkeit der Weiterentwicklung embolischer Chondrome zu grossen Geschwülsten bestätigt ebenfalls die gerade dem Knorpelgewebe (sp. d. fötalen Knorpelgewebe) eigene Proliferationsenergie.

7. Herr v. Kahlden-Freiburg i/Br.:

Ueber die Entstehung einfacher Ovarialcysten.

Meine Herren! Die einfachen Ovarialcysten, welche man als Hydrops folliculi bezeichnet, werden ziemlich allgemein als Retentionscysten Graaf'scher Follikel aufgefasst. Eine abweichende Ansicht wird nur von Pfannenstiel vertreten, der für einen Theil der Fälle eine einfache Epithelwucherung unter ausdrücklichem Ausschluss adenomatöser Neubildungen annimmt, und von Orth, der für grössere Cysten ebenfalls an die Möglichkeit von nicht näher bekannten Neubildungsprocessen denkt.

Als Ursache der hypothetischen Retention in den Graaf'schen Follikeln findet man zu tiefe Lage derselben, Verdickungen der Albuginea, zu grosse Festigkeit der Theca folliculi, zu geringe menstruelle Congestion, zu grosse menstruelle Congestion, zu rasche Zunahme der Follikelflüssigkeit oder allmähliche Zunahme der Flüssigkeit angeführt. Besonderes Gewicht ist von den meisten Autoren auf Schwartenbildungen an der Oberfläche des Ovariums gelegt worden, indessen fehlen solche Schwartenbildungen gerade in den typischen Fällen von Hydrops meist, und wenn sie vorhanden sind, ist es manchmal fraglich, ob sie nicht secundär entstanden sind. Alle diese Erklärungsversuche sind nicht recht überzeugend, und sie vermögen umsoweniger zu befriedigen, als sie sich zum Theil direct widersprechen. Ich habe daher schon seit längerer Zeit die Frage nach der Entstehung des sog. Hydrops folliculi an einschlägigen Präparaten verfolgt. Mit grossem Nutzen habe ich dabei von der Thatsache Gebrauch gemacht, dass neben einer grösseren Cyste auf der einen Seite oft in dem Ovarium der anderen Seite kleinere Cysten vorhanden sind, in denen man a priori ein früheres Stadium desselben Processes vermuthen durfte. Diese Vermuthung hat sich denn auch bestätigt, da es jedesmal gelang,

die Identität der histologischen Veränderungen auf beiden Seiten nachzuweisen.

Zunächst zeige ich Ihnen hier die Abbildung eines kleineren rechtsseitigen Ovarium, neben welchem ein typischer, grosser linksseitiger Hydrops bestand. Sie sehen hier ein ausgeprochenes Adenom, bei welchem sich aus ziemlich dicht neben einander liegenden kleinen epithelialen Zapfen zunächst kleine drüsenartige Hohlräume und dann Cysten entwickeln. In einem Wandrest des grossen linksseitigen Hydrops konnten genau dieselben Bildungen gefunden werden, die auch in der eigenthümlich violetten Färbung der Zellen vollständig mit denen im rechten Ovarium übereinstimmten. Die folgende auf einen anderen Fall bezügliche Abbildung zeigt Ihnen einen Schnitt aus dem kleinen linken Ovarium, welches neben einem wallnussgrossen charakteristischen Hydrops der rechten Seite dicht unter dem erhaltenen Keimepithel kleine Cysten enthält, die von kleinen drüsenartigen Hohlräumen umgeben sind. In zwei Fällen habe ich, wie Ihnen die folgenden Abbildungen erläutern, an einer Stelle mässig grosse Cysten gefunden, die ebenfalls wieder von adenomatösen Bildungen umgeben waren, und in der das Bindegewebe in Form plumper Papillen vorgewuchert war. Wie Sie sehen, ist das Bindegewebe dieser Papillen zum Theil schleimig degenerirt. Derartige Papillen habe ich in dem einen Falle auf beiden Seiten in ganz übereinstimmender Form gefunden; in dem zweiten Falle dagegen waren sie nur auf der Seite der grösseren Cyste an einer Stelle vorhanden.

Bekanntlich wird als ein Hauptbeweismittel für die angebliche Entstehung des sog. Hydrops aus erweiterten Follikeln der in einzelnen Fällen geführte Nachweis eines Eies in einem derartigen Hohlraum angesehen. Nach dieser Richtung ist die folgende Beobachtung von besonderem Interesse. Ein typischer Hydrops enthielt in seiner transparenten Wand an einer Stelle zwei kirschgrosse papierdünne Nebencysten. Wie die mikroskopische Untersuchung ergab, waren diese kleinen Cysten mit einem vier- bis sechsfach geschichteten Epithel ausgekleidet und dieses Epithel schloss eine ausserordentlich grosse Zahl von eiähnlichen Scheiben ein. (Demonstration von Abbildungen). Wie Sie sehen, kann man drei verschiedene Arten solcher eiähnlicher Gebilde unterscheiden, einmal homogene, röthlich gefärbte Scheiben, die regellos zwischen die Epithelzellen eingelagert sind, dann ebensolche Scheiben, um welche

das Epithel in deutlicher Kranzform angeordnet ist, und schliesslich Gebilde, die nicht homogen sind, sondern in eine blasser gefärbte, aus Fäden und Körnern zusammengesetzte centrale, und in eine periphere homogene Partie differenzirt sind. Manche darunter liegen in einer discusartigen Erhebung des Epithels. Diese Gebilde weichen nun aber in ihrem Bau so wesentlich von normalen Eiern ab, — namentlich ist von Bedeutung das Fehlen eines deutlichen Kerns —, dass ich sie für unvollkommen entwickelte Eier halten möchte. Es liegt nahe, auch für den bekannten Fall von Neumann, der in dem Sediment des Cysteninhalts Tausende von scheibenförmigen Gebilden fand, die fast alle kernlos waren, die er aber doch als rechte Eier anspricht, diese Erklärung heranzuziehen, dass es sich um unvollkommen differenzierte Eier gehandelt hat.

In einem Theil der von mir untersuchten Fälle habe ich mit Wahrscheinlichkeit, in einem anderen mit Sicherheit den Nachweis führen können, dass die adenomatösen Bildungen, aus welchen der sog. Hydrops hervorgeht, von Einsenkungen des Keimepithels abstammen.

Ich übergebe Ihnen hier zunächst zwei Abbildungen von Schnitten aus dem bohngrossen Ovarialrest eines ganz typischen sog. Hydrops. Das zum Theil erhaltene Keimepithel erstreckt sich in Form vielfach verzweigter drüsenartiger Schläuche in das Stroma des Ovariums hinein. In einer gesondert abgebildeten Einsenkung tritt in der Tiefe die Umwandlung des kurzen Keimepithels in hohes, cylinderförmiges deutlich hervor.

Die beiden folgenden Abbildungen entstammen einer Beobachtung, die in beiden Ovarien mehrere bis bohngrosse glattwandige Cysten zeigte. Auf beiden Seiten sendet das erhaltene Keimepithel spaltförmige Fortsätze in die Tiefe, die im Innern theilweise colloidähnliche, mit Eosin intensiv rothgefärbte Inhaltsmassen erkennen lassen. Genau dieselben Massen finden sich auch in den drüsenartigen Bildungen, die unmittelbar neben diesen Einsenkungen liegen und mit demselben Epithel ausgekleidet sind. Diese Uebereinstimmung in der Form des Epithels und in den Inhaltsmassen tritt auf zwei weiteren Abbildungen besonders deutlich hervor.

In der folgenden Abbildung, die einem haselnussgrossen Hydrops entnommen ist, sind die tiefgehenden Einsenkungen des Keimepithels mit kleinen papillären Wucherungen an der Oberfläche des Ovarialrestes verbunden.

Auch in den folgenden, von drei weiteren Fällen stammenden Abbildungen ist die Beziehung der Keimepithelinsenkungen zu unter denselben liegenden adenomatösen Bindungen deutlich; dasselbe gilt von den Einsenkungen und Adenombildungen in dem Ovarium einer 77 Jahre alten Frau, welches an der Oberfläche mehrere prominente Bläschen mit wasserhellem Inhalt und im Innern zwei erbsengrosse, ganz glattwandige Cysten zeigte.

Zum Schluss zeige ich Ihnen hier noch Abbildungen von einem eigenthümlichen Ovarialtumor, für den ich in der Literatur kein Analogon gefunden habe. Wie Sie aus der Abbildung des Durchschnittees ersehen, ist das ganze Ovarium bis auf einen kleinen festen Wandrest am oberen Pol in einen schwammigen Tumor verwandelt, der in einem ausserordentlich feinen Maschenwerk zahllose halbstecknadelkopf- bis höchstens linsengrosse Hohlräume enthält.

Mikroskopisch handelt es sich um eine Neubildung von unzähligen kleinen Epithelnestern, die ganz rapide einer der schleimigen ähnlichen Degeneration verfallen und so die Entstehung von Hohlräumen veranlassen, die meist nicht mehr mit Epithel bekleidet sind. Doch finden sich noch einzelne, mit hohem Cylinder-epithel ausgekleidete Cysten.

Schnitte durch das andere, makroskopisch anscheinend unveränderte Ovarium ergeben, wie Sie aus den folgenden drei Abbildungen ersehen wollen, dass hier genau derselbe Process in den ersten Anfängen vorhanden ist. Auch ist es zweifellos, dass die Neubildung von Einsenkungen des Keimepithels ausgeht, die in der Tiefe schon genau dieselbe charakteristische Degeneration des Epithels zeigen, wie die selbständigen, abgeschnürten und weiter gewucherten Epithelcysten.

D i s c u s s i o n.

Herr Virchow: Die Grenze zwischen Follicular-Cysten und neugebildeten Cysten ist nur durch den Nachweis von Eiern zu finden. Deshalb habe ich schon vor 50 Jahren die Aufmerksamkeit auf die Ovula gelenkt (Abhandlung über Colloïd des Eierstocks). Sollten jetzt die Ovula allgemein in Zweifel gezogen werden, so erkläre ich mich bereit, beweisende Präparate zu sammeln.

Herr Baumgarten: Ich möchte den Herrn Vortragenden fragen, welche Beschaffenheit das Epithel der betreffenden Cysten

gehabt habe, ob Cylinder-, resp. Becherzellen oder Flimmerzellen? In letzterem Falle wäre weiter zu fragen, wie obige Fälle abgegrenzt werden könnten gegen die serösen Kystoadenome. In Bezug auf die Umdeutung der Neumann'schen Beobachtungen über das Vorkommen von Eizellen in einem Hydrops ovarii halte ich es für absolut ausgeschlossen, dass Neumann eine nichtzellige Bildung fälschlich für eine Zelle erachtet haben könnte.

Herr Zahn: Ich möchte einen Fall in Erinnerung bringen, welchen ich in der Nürnberger Versammlung deutscher Naturforscher und Aerzte mittheilte. Es handelte sich um einen doppelseitigen multiplen Follicularhydrops von ungemeiner Grösse, wobei ich in den kleineren bis erbsengrossen und noch grösseren Cysten zweifellose Eier mit Discus, Zona pellucida und Kern, je ein Ei in einer Cyste, nachweisen konnte.

Herr v. Kahlden: Herrn Virchow erwidere ich, dass ich zunächst natürlich nur bezüglich meiner eigenen Fälle behaupten kann, dass der sog. Hydrops folliculi nicht aus Follikeln, sondern aus einem adenomatösen Vorstadium hervorgeht. Eine Berechtigung zu einer gewissen Verallgemeinerung dürfte sich aber daraus ergeben, dass die bisherigen Theorien über die Entstehung des sog. Hydrops nicht recht zu überzeugen vermögen, und aus dem umfangreichen Material, welches meinen Untersuchungen zu Grunde liegt.

Die bisher als Eier beschriebenen Gebilde lassen Zweifel, ob es sich dabei wirklich um normale, ausgebildete Eier gehandelt hat, sehr berechtigt erscheinen.

Herrn Virchow erwidere ich weiterhin, dass ich den Ausdruck Hydrops folliculi hier noch gebraucht habe, weil es mir verfrüht erscheint, ehe Nachprüfungen von anderer Seite angestellt sind, schon einen anderen Namen anzuwenden.

Das Epithel ist, wie ich auf die Frage des Herrn v. Baumgarten antworten möchte, ausserordentlich verschieden, cubisch, polygonal oder cylindrisch. Oft ist, wie Sie auch auf einer der Abbildungen sehen, das Epithel in ein und derselben kleinen Cyste theils ganz kurz, theils hoch cylindrisch. Flimmern habe ich nie beobachten können.

Der Fall des Herrn Zahn ist mir nicht bekannt, und auch nirgends in der Literatur citirt.

8. Herr Rischpler-Hannover:
Ueber Gewebsveränderungen durch Kälte.

Von den wenigen Arbeiten, welche über Gewebsveränderungen durch Kälte handeln, besitzen nur die von Kriege und Uschinsky weitergehende Bedeutung.

Kriege hat Kaninchenohren, Uschinsky Schenkel von Meerschweinchen, blossgelegte Muskeln, Nerven und Gefässe mit dem Aetherspray zum Gefrieren gebracht und nach verschieden langer Zeit untersucht. Ihre Resultate weichen ganz wesentlich von einander ab.

Kriege meint, dass der Gewebstod vom thrombotischen Verschluss zuführender Arterien abhängig sei und dass die Thrombenbildung die erste Veränderung darstelle, welche sich nachweisen lasse.

Uschinsky dagegen sah Vacuolen in den Epidermiszellen auftreten, sah einzelne oder ganze Gruppen von solchen zu Grunde gehen, ohne Thromben in den Cutisgefässen zu entdecken. Solche treten erst nach stärkerem Frieren auf und auch dann noch nicht einmal in allen Luminibus. Meist fand er Stauungsstasen, die sich leicht wieder lösten. In den Nerven sah er Myelinzerfall, in den Gefässwänden Verschiebung elastischer Fasern und Infiltration mit Leukocyten. Der Zerfall von Muskulatur scheint, trotzdem die Kältestarre drei bis fünf Minuten lang unterhalten wurde und der Spray auf den blossgelegten Muskel gerichtet war, nur gering gewesen zu sein. Uschinsky führt die gesetzten Veränderungen, namentlich die der Epidermis auf directe Kältewirkung zurück und geräth so in Widerspruch mit der von Kriege aufgestellten Theorie.

Beide geben übereinstimmend an, dass Regenerationserscheinungen verpätet, erst vom vierten Tage an, auftraten.

Ich habe nun auf Veranlassung des Herrn Geheimrath Marchand im pathologischen Institut zu Marburg von Neuem auf diesem Gebiete gearbeitet und möchte mir heute erlauben, Ihnen meine Resultate in Kürze vorzutragen.

Ich habe Ohren und Schenkelpartieen von Kaninchen und schliesslich auch Mäuseschwänze mit dem Aetherspray zum Gefrieren gebracht, sie drei bis vier Minuten lang in diesem Zustand erhalten und die Präparate 20 Minuten, $\frac{3}{4}$, 2, 6 und 24 Stunden, 2, 3, 4, 5, 6, 7 und 8 Tagen nach dem Erfrieren exstirpirt und

untersucht. Sie wurden serienweise in Müller-Formol oder Sublimatlösung fixirt und in Alkohol nachgehärtet. Die Färbung der Schnitte erfolgte, wenn sich nicht andere Methoden nöthig machten, nach van Gieson.

Meine Resultate sind folgende:

Schon nach 20 Minuten fällt in den Ohrpräparaten bei schwacher Vergrößerung in der Epidermis ein deutlicher Farbenunterschied zwischen der proximalen und distalen Hälfte auf. Er findet seinen Grund darin, dass sich proximal Protoplasma und Kerne, distal aber nur die Kerne gefärbt haben. Gleichzeitig hat hier die Epidermis an Breite verloren, die Riffelung und selbst die Begrenzung der Zellen ist undeutlich geworden oder geschwunden und dann auch mit Hilfe der Oelimmersion nicht mehr nachzuweisen. Ein guter Theil der Zellen ist vacuolisirt, ihre Kerne sind entsprechend verunstaltet. Solche Elemente finden sich auch in der distalen Partie der proximalen, gefärbten Epidermis und in den oberen Schichten weiter nach der Spitze zu gelegener Haarbälge und Talgdrüsen, in denen sich das Zellprotoplasma ebenfalls gefärbt hat. Im Uebrigen sind die Kerne der distalen Partie kleiner und ihr Chromatingerüst besitzt oft einen klumpigen Bau. Andere sind irregulär gestaltet, geschrumpft und von einem hellen Hofe umgeben, der die ehemalige Form und Grösse des Kernes erkennen lässt. Viele stellen kleine, intensiv und diffus gefärbte Gestalten dar und schliesslich werden auch Kerne oder Gruppen von solchen in der tiefsten Restlage auf dem Bindegewebe intact gefunden.

So tritt also bereits frühzeitig ein deutlicher Unterschied zwischen der erhaltenen und, wie die späteren Präparate lehren, der dem Tode verfallenen Epidermis auf.

Der Farbencontrast wird immer deutlicher. Die geschädigten Kerne verlieren ihre Tinctionsfähigkeit und schon nach 24 Stunden stellt die distale Epidermis ein auf weite Strecken, nach 2 Tagen ein in toto ungefärbtes Band dar, das proximal an der Uebergangsstelle und distal an den erhalten gebliebenen Haarbälgen durch neu sich bildende Epidermis im Verein mit Leukocyten abgesprengt wird. Sie bleibt hier mit der centralen nekrotischen Partie der Wurzelscheiden und dem Haar, dort mit der Hornschicht der erhaltenen Epidermis im Zusammenhang.

Auf weitere Einzelheiten, wie partielle Nekrosen, Abhebung durch Fibrinnetze und Blasenbildung einzugehen, verzichte ich und will hier nur noch erwähnen, dass Regenerationserscheinungen nach 24 Stunden auftreten und zwar in Gestalt von Mitosen und vielkernigen Zellen. Letztere werden bereits in 18 Stunden alten Präparaten beobachtet und finden sich in der distalen Partie der erhaltenen Epidermis, jenseits der Farbencontraststelle in Haarbälgen und Talgdrüsen und dort, wo einzelne Zellen auf dem Bindegewebe erhalten geblieben sind. Die Zahl ihrer Kerne schwankt, nimmt aber wie die Grösse der Zellen in den nächsten Tagen erheblich zu. Sie sind jüngst von Fürst genauer untersucht und beschrieben worden und ich brauche infolgedessen nicht weiter auf dieselben einzugehen.

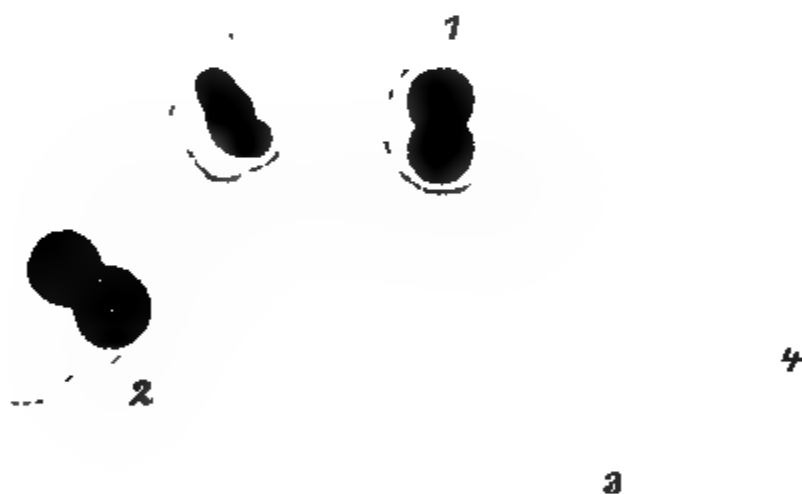
Recht deutlich sind auch die Veränderungen im Knorpel. Nach 20 Minuten finden sich etwas weiter vom Anfang des Schnittes entfernt erhaltene Zellen nur noch in den seitlichen Partien des die Ohrpräparate durchziehenden Knorpelstreifens, in der centralen sind sie auf das proximale Ende beschränkt, aber auch dort an Zahl gering. Das Protoplasma hat zwar noch einen gewissen Farbenton angenommen, sieht aber körnig aus und ist gewöhnlich geschrumpft. Häufig enthält es kleine Vacuolen, zuweilen ist es zerfallen. Die Kerne sind nur proximal gut, irregulär gestaltete Formen bilden den Uebergang zu kleinen zackigen Figuren, welche sich intensiv und diffus gefärbt haben. Solche werden bereits proximal angetroffen, distal beherrschen sie das Bild. Erhaltene Zellen finden sich an den Knorpelabsätzen und vereinzelt in der Spitze.

In der Folgezeit verliert das Protoplasma seine Tinctionsfähigkeit und nach 24 Stunden erscheinen die Zellen als farblose, oft vacuolisirte Schrumpfsprodukte, deren Kerne zuweilen fehlen, sonst aber klein und zackig sind und sich diffus gefärbt haben. In späteren Präparaten haben auch sie keinen Farbenton mehr angenommen.

Im Anschluss an das Oedem im Gewebe tritt eine Quellung des Knorpelstromas auf, die sich in einer Verbreiterung des Knorpelstreifens und Vergrößerung der Zellabstände bemerkbar macht. Sie geht mit dem Oedem wieder zurück und hinterlässt den Knorpel in einer neuen Configuration. So stellt das Stroma in einem fünf Tage alten Präparate proximal ein bogenförmiges Fach-

werk dar, in dessen weiten Räumen die grosse Vacuolen einschliessenden Knorpelzellen als ungleich dicke Ringe liegen. Sie sind zuweilen zerfallen, in der Regel aber auch in den 7 und 8 Tage alten Präparaten erhalten. Nur sind hier die Vacuolen noch grösser und die Ringe feiner. Nicht selten werden neben einer grossen Vacuole mehrere kleine angetroffen. Die Kerne dieser Zellen sind proximal gut, distal fehlen sie; eine Strecke mit geschrumpften Elementen bildet den Uebergang.

In der Spitze sind, wie bereits erwähnt, regelmässig einzelne Zellen erhalten geblieben. Sie stellen in drei bis vier Tage alten und auch späteren Präparaten des öftern Riesenzellen dar, deren Kerne nicht selten Gestalten besitzen, die an amitotische Theilung erinnern. Die Regeneration von der Basis aus erfolgt nach 24 Stunden. Wir finden dort Zellen mit 1, 2 oder 3 runden Kernen, die verschieden gross und durchweg gut gebaut sind. Die Kerntheilung geht, wie aus schönen Bildern ersichtlich ist, zunächst auf amitotischem Wege von statten.



Amitotische Kerntheilungsfiguren aus dem Knorpel. Nach 24 Stunden.

Vom zweiten Tage an wurden Mitosen gefunden, deren Zahl am dritten und vierten noch zunahm. Die Regeneration schreitet nur langsam vorwärts. Gute Kerne fehlen selbst dort noch, wo das benachbarte Bindegewebe bereits eine narbige Structur angenommen hat. Eine entzündliche Reaction von Seiten des Gewebes auf den kernlosen Knorpel ist nicht eingetreten.

Schon eine drei Minuten dauernde Erfrierung der Schenkelhaut genügte, um einen Zerfall darunter gelegener Muskelfasern hervorzurufen. Derselbe beschränkte sich jedoch auf die drei obersten Faserlagen und kam nur an circumscribten Stellen zu Gesicht. Ausgedehnter ist der Zerfall in den zwanzig Minuten alten Präparaten von Mäuseschwänzen. Um diese Veränderungen genauer zu untersuchen, habe ich den Aetherspray zehn Minuten lang auf die rasirte Schenkelpartie einwirken lassen und dadurch tiefgreifende und ausgedehnte Zerstörungen in der Muskulatur hervorgerufen. In einem $\frac{3}{4}$ Stunde alten Präparate sind die Fasern in körnige Massen, in feinere oder gröber quergestreifte oder kompakte ungestreifte Stücke und Stückchen zerfallen. Andere sind nur noch längs gestreift und wieder andere stellen schmale, geschlängelte Bänder vor, deren Streifung abnorm weit auseinander gerückt ist. Viele sind durch irreguläre Hohlräume und Risse zerklüftet und einzelne der Länge und Quere nach in *sarcous elements* zerfallen.

Von den Kernen ist ein Theil erhalten geblieben, die übrigen sind geschrumpft oder zerfallen. Leukocyten finden sich zwischen und zuweilen auch in den Fragmenten der Muskelfasern.

Regenerationserscheinungen treten am dritten Tage auf und kennzeichnen sich durch eine kolossale Anhäufung von Zellen und Kernen in der geschädigten Muskelsubstanz. Sie sind vielfach in mitotischer Theilung begriffen. Nach fünf Tagen werden zahlreiche neugebildete Spindeln beobachtet.

Schrumpfung, Zerfall und schliesslich Verlust der Zellen und Kerne beobachtet man in den Sehnen und Knochen der Mäuseschwänze. In den Elementen des letzteren treten auch Vacuolen auf. Der Kern umgiebt dieselben als schwarzer schmaler Saum entweder ganz oder theilweise oder liegt als kleines brutförmiges Gebilde in einer Ecke der Höhle.

Regenerationserscheinungen kommen in Sehnen eines drei Tage alten Präparates in Gestalt von Zellreihen zu Gesicht. Ihre Kerne sind entweder klein, liegen dicht zusammen und die Zellen sind nicht von einander zu trennen, oder sie sind auseinandergerückt, deutlich begrenzt und besitzen grosse, gut gebaute Kerne.

Auch unter den Nervenkerne trifft man nach zwanzig Minuten Degenerationsformen an und nach 24 Stunden Mitosen. Die Stämme selbst erscheinen in den Ohren und Schwänzen wenig

oder nicht verändert, in denen der Schenkel finden sich in zwei Tage alten und älteren Präparaten matte Streifen von Faserbreite, in denen feinkörnige Massen und einzelne grössere Klümpchen liegen.

Im Knochenmark weist nach 20 Minuten ein Theil der Retikel- und freien Zellen Vacuolen auf, in anderen sind die Kerne geschrumpft. Später werden die erhaltenen Elemente seltener, die Zahl der alterirten wird grösser und ungefärbte Zellen und Fragmente treten auf. Von besonderem Interesse ist ein 24 Stunden altes Präparat. Die Gewebskerne sind fast sämmtlich zu Grunde gegangen. Tief dunkel gefärbte runde Gestalten, an denen nur sehr selten ein protoplasmatischer Saum zu erkennen ist, bevölkern die Markhöhle. Ihr Durchmesser schwankt zwischen 4 und 29 μ . Die grossen runden Formen wurden zuerst in einem 18 Stunden alten Präparate angetroffen und fanden dort Analoga in einzelnen gleich grossen Kernen von Riesenzellen. Nach 2 Tagen ist ihre Zahl wieder kleiner und später fehlen sie ganz.

Regenerationserscheinungen kommen am vierten Tage zur Beobachtung. Vier hinter einander liegende Wirbel bringen die einzelnen Phasen der Regeneration zu Gesicht. Im distalen ist die Markhöhle noch mit rothen Blutkörperchen ausgefüllt, im proximalen bereits ein neues Reticulum gebildet worden. Die Regeneration muss also bereits früher eingesetzt haben.

Es bleibt mir noch übrig, auf die Veränderungen im Bindegewebe und in den Gefässen einzugehen. Nach $\frac{3}{4}$ Stunden fand ich Randstellung und Auswanderung von Leukocyten, nach 20 Minuten dagegen schon zwischen den Fasern der Subcutis Fibrin abgelagert, in grösserer Menge in den Schwänzen, in kleinerer in den Ohren. Dafür nimmt hier die Ausscheidung, bzw. das dieser entsprechende Oedem rasch an Ausdehnung, zu, drängt die zum Theil gequollenen Bindegewebsbündel der Subcutis und tieferen Cutis weit auseinander und erstreckt sich bis in die Nähe der Spitze. Entsprechende Bilder bieten die Schenkelpräparate.

Ein Theil der Bindegewebs-Kerne ist bereits nach 20 Minuten geschädigt, geschrumpft oder sogar zerfallen. In $\frac{3}{4}$ Stunden alten Präparaten sind die erhaltenen Kerne von einem deutlich gefärbten Protoplasmaleib umgeben.

Der Zusammenhang zwischen Fasern und Zellen wird lockerer und diese lösen sich schliesslich los. Nach 24 Stunden findet

man solche mit Leukocyten zusammen in grosser Zahl frei in den Spalten des Gewebes liegen. Sie sind nicht selten schon jetzt in mitotischer Theilung begriffen. Ihre Zahl wird in der Folgezeit durch solche vermehrt, welche in Gestalt von Spindeln und anderen Zellformen aus der Umgebung der Gefässe in die ödematöse Zone hineinwandern. Die Regenerationserscheinungen nehmen im Laufe der nächsten Tage rasch an Umfang zu.

Haemorrhagien finden sich nach $\frac{3}{4}$ Stunden und auch in den späteren Präparaten gewöhnlich in der tiefen Partie der Cutis, im subcutanen Gewebe nahe am Knorpel in den Ohren und dicht über der Hautmuskelschicht in den Schenkeln. Mehr einzeln liegende Erythrocyten werden in grosser Zahl zwischen den Fasern des Gewebes angetroffen, besonders dort, wo dieses Noth gelitten hat.

Bindegewebsnekrosen sind in allen Versuchsreihen aufgetreten. Am frühesten waren sie in den Schenkelpräparaten zu erkennen. Schon nach 2 Stunden fand ich Papillenspitzen, die von Leukocyten durchsetzt waren und nach 6 Stunden kamen oberflächlich gelegene Gewebspartieen zur Beobachtung, welche durch einen Wall von weissen Blutkörperchen nach der Tiefe zu abgegrenzt wurden. Die Nekrosen an den Ohren kommen in gleich deutlicher Weise erst später zum Ausdruck, dort sind auch diese bereits vorher durch den Verlust ihrer Kerne und den Mangel an Regenerationserscheinungen als solche charakterisirt.

Kriege macht den Gewebstod vom thrombotischen Verschluss der zuführenden Arterien abhängig und giebt an, dass die Thrombose die erste Veränderung wäre, welche sich nachweisen liesse.

Ich kann ihm schon aus dem Grunde nicht beistimmen, weil ich nach der gleichen Zeit, nach welcher Kriege Thromben fand, die geschilderten Zell- und Kernveränderungen und zerfallene Muskelfasern angetroffen habe.

Was nun die Thromben selbst anbetrifft, so beschreibt er zunächst feinkörnige, die hauptsächlich in Capillaren, Arterien und Venen der Spize gefunden wurden, in späteren Präparaten hyaline.

In meinen Schnitten differirt der Gefässinhalt ganz wesentlich, je nachdem die Stücke in Sublimat oder Müller-Formol fixirt sind. In denen der letzten Sorte habe ich in den Gefässen der Ohr-

spitzen und Schenkelhaut nach 20 Minuten und später lediglich intacte Erythrocyten gefunden. Auch in den Sublimatpräparaten enthielt die grössere Mehrzahl der Gefässe rothe Blutkörperchen, doch traf ich in diesen, wenn auch selten, kleine Lumina an, die mit körnigen Massen ausgefüllt waren. Solche wurden dagegen öfter mit Erythrocyten zusammen und häufiger in grösseren Gefässen gefunden. Dabei zeigte sich jedoch, dass die rothen Blutkörperchen vielfach in ihrer Structur verändert waren. Sie hatten ihre Form zwar meist behalten, sahen aber körnig aus, gerade so, als ob sie aus solchen kleinen Klümpchen zusammengesetzt wären, wie sie daneben lagen. Andere waren zerbrochen und zum Theil in kleine Partikelchen zerfallen.

Ich war zunächst geneigt, diese Erscheinung als eine Kälte-wirkung auf die rothen Blutkörperchen anzusehen, wurde aber sehr bald eines Besseren belehrt, als ich die gleiche Erscheinung Körnung und Körnchen, in mehrere Tage alten Präparaten und auch in dem Blute wiederfand, welches beim Abschneiden der Ohren an der Schnittfläche haften geblieben war. Und schliesslich habe ich die in Müller-Formol fixirten Präparate vergeblich nach den vielen Körnchen und gekörnten Erythrocyten durchsucht. Gewiss habe ich auch hier zuweilen kleine corpusculäre Elemente in grösseren Gefässen angetroffen, aber nur selten und ihre Zahl war so gering, dass man ihnen unmöglich irgend welche Bedeutung beimessen kann. Dafür fanden sich die Lumina, soweit sie nicht Blutkörperchen enthielten, mit einer bald mehr homogenen, bald körnigen Gerinnungsmasse ausgefüllt.

Aehnlich erging es mir mit einer anderen Erscheinung. Ich begegnete in Sublimatpräparaten Gefässen, welche rundliche, opake und je nach der Färbemethode farblose oder dunkelgelbe Massen enthielten. Sie waren der Intima angelagert und sprangen wulstig oder kugelig in das Lumen vor. Eben solche Gebilde lagen frei darin. Leukocyten und Endothelien, die abgesprengt waren und in die Lichtung hineinragten, waren von diesen Massen fest eingeschlossen und mehr freiliegende weisse Blutkörperchen von Ringen derselben Substanz umgeben. Kleinere und grössere opake, runde Körperchen lagen daneben und bildeten den Uebergang zu intakten Erythrocyten.

In der ödematösen Zone traf ich ähnliche Herde an. Gelbe oder farblose Klumpen, die etwas grösser und dunkler als Erythro-

cyten, aber in gleicher Weise wie diese aneinander gelagert waren, fanden sich an den Fasern oder frei in den Spalten des Gewebes.

Auch das sind Kunstprodukte; denn in der Mehrzahl der Sublimatpräparate finden sich rothe Blutkörperchen, die in gleicher Weise verändert sind; sie fehlen dagegen, wo die Fixirung in Müller-Formol erfolgt war.

Hyaline Thromben habe ich nicht gefunden.

Ich bin absichtlich näher auf diese Bilder eingegangen, weil die ersten den feinkörnigen Thromben Kriege's, die letzteren den hyalin-leukocytären, die Hodora beschrieben hat, ausserordentlich ähnlich sehen.

Ich habe nun auch häufiger wirkliche Thromben angetroffen, aber erst in späteren Präparaten. Es handelt sich gewöhnlich um gemischte, die aus vielen rothen Blutkörperchen, aus Plättchen, Leukocyten und Fibrin zusammengesetzt sind. Zuweilen enthalten sie auch abgesprengte Endothelien. Sie sind bald randständig, bald obturirend, haben es aber auch dort, wo sie häufiger vorkommen, nicht verhindert, dass Regenerationserscheinungen im umliegenden Gewebe auftraten.

Ich kann mich deshalb auch mit dem zweiten Theile der Kriege'schen Behauptung, dass Thromben die Ursache der Nekrose wären, nicht befreunden. Die Schädigung ist vielmehr eine directe und führt, wenn sie hochgradig genug ist, den lokalen Tod herbei.

Für eine primäre Kältewirkung spricht weiterhin, dass diejenige Seite der Mäuseschwänze, welche der Sprayrichtung zugekehrt war, ganz erheblich stärker geschädigt ist als die andere.

Den schönsten Beweis aber liefern die Gefässe selbst. Schon nach 20 Minuten finden sich in grossen Arterien, welche leer sind oder eine Anzahl Erythrocyten enthalten, die Endothelien hochgradig vacuolisirt und ihre Kerne entsprechend verunstaltet. In anderen Zellen fehlen die Vacuolen, aber die Kerne sind unregelmässig figurirt oder geschrumpft. Auch die Muskelzellen sind vielfach vacuolisirt. Andere weisen geschrumpfte Kerne auf und in einzelnen sind diese sogar zerfallen. Und das alles ohne Thromben!

In den grossen Venen und kleineren venösen und arteriellen Luminibus kommen in den Endothelien von alterirten Formen nur geschrumpfte Kerne zur Beobachtung. Ein Theil dieser

Zellen ist übrigens bereits nach 20 Minuten verloren gegangen, ein anderer wird später durch auswandernde Leukocyten abgesprengt.

Regenerationserscheinungen treten auch nach 24 Stunden auf und zwar in Gestalt von Mitosen in der Muscularis sowohl wie im Endothel. In letzterem kommt es gleichzeitig zur Bildung vielkerniger Zellen. Diese stellen in einem 3 Tage alten Präparate besonders grosse Elemente dar, springen als dunkle Buckel in das Lumen vor und enthalten eine grössere Zahl von Kernen, die sich alle intensiv gefärbt haben.

Die alterirten Muskelzellen, welche sich nicht wieder erholen, fallen aus. Das weitere Schicksal der Gefässwände lernen wir in einem acht Tage alten Präparate kennen. Die Bindegewebssepta der Muscularis sind verbreitert und mit zahlreichen Kernen besetzt, die sich häufig in mitotischer Theilung befinden. Die leeren Muskelräume communiciren untereinander und sind mit rothen Blutkörperchen ausgefüllt.

Ich komme zu folgendem Schluss:

Die untersuchten Gewebe leiden alle ohne Ausnahme unter dem Einfluss niedriger Kältetemperaturen, auch wenn dieselben nur 3 bis 4 Minuten lang einwirken.

In erster Linie wird das Protoplasma der Zellen geschädigt, in zweiter der Kern. Die mildere Form der Zellveränderung stellt das Auftreten von Vacuolen dar, die stärkere wird durch den Verlust der Tinctionsfähigkeit, durch Alteration und Zerfall des Kerns charakterisirt.

Die Muskeln reagiren mit theilweisem Verlust der Kerne und mit Zerklüftung, Aenderung der Streifung und Zerfall der Fasern.

Auch die Nerven werden geschädigt.

Die Bindegewebsfasern und das Knorpelstroma erfahren eine secundäre Veränderung durch Aufnahme von Flüssigkeit nach ödematöser Durchtränkung des Gewebes, das der Knochen und Sehnen bleibt unverändert. Letzteres vielleicht nur, weil in seiner Nähe ein stärkeres Oedem nicht zur Ausbildung gelangt.

Die regelmässig entstandenen mehr oder minder tief greifenden Nekrosen sind auf directe Kältewirkung und nicht auf Thromben zurückzuführen.

Die Regeneration ist nicht verzögert. Sie tritt in der Epidermis, im Bindegewebe und Knorpel, in den Gefässen und Nerven bereits nach 24 Stunden auf und zwar in Gestalt von directen

Kerntheilungsfiguren im Knorpel, von Mitosen in den übrigen Geweben. Gleichzeitig kommt es im Endothel, früher in der Epidermis und später im Knorpel, zur Bildung von vielkernigen, bezw. Riesenzellen. Mitosen werden im Knorpel vom zweiten Tage an beobachtet.

Auch in der Muskulatur treten Regenerationserscheinungen nicht später auf, als es sonst der Fall ist und in Bezug auf das Knochenmark lässt sich aus meinen Präparaten jedenfalls mit Sicherheit sagen, dass die Regeneration vor dem vierten Tage begonnen haben muss.

9. Herr Max Borst,

Privatdozent und erster Assistent des patholog. anat. Instituts zu Würzburg.

Neue Experimente zur Fremdkörpereinheilung.

Die schönen und klaren histologischen Bilder, die ich bezüglich der Vorgänge bei der pathologischen Organisation von einem Präparate gewann, das einen recenten Bluterguss in eine kleine präpatellare Bursa darstellte¹⁾, erregten in mir den Wunsch, etwas Aehnliches experimentell herzurichten und damit systematische Studien über die gegenwärtig so im Vordergrund des Interesses stehenden Fragen der Fremdkörpereinheilung überhaupt, besonders aber über die Frage nach der Herkunft der Zellen des Granulationsgewebes anzustellen.

So kam ich auf die Idee, kleine Fischblasen in folgender Weise zu präpariren: Ich benützte von den Blasen nur den einen kürzeren Abschnitt, entfernte alle abstreifbaren adventitiellen Membranen, und sterilisirte mehrere Tage in 96%igem Alkohol, bezw. in 5%iger Formollösung. Nach stundenlangem Auswässern und Uebertragen in physiologische Kochsalzlösung wurden die kleinen Bläschen mit dem (mittels Canüle) frisch entnommenen Blute der Carotis der zur Verwendung gekommenen Versuchsthiere (ausgewachsene Kaninchen) prall gefüllt und mit Seidenfäden vollkommen abgebunden. Nach nochmaliger Abspülung der also hergestellten Blutsäckchen in Kochsalz wurden diese schleunigst der Bauchhöhle der Versuchsthiere einverleibt. Ich führte jedesmal zwei Blasen

¹⁾ Borst, Arbeiten aus dem pathol. anatom. Institut der Univ. Würzburg 2. Folge. Verh. der phys. med. Ges. zu Würzburg XXXII. 2. 1898.

ein; die Thiere, welche in allen Fällen die Operation gut ertrugen, wurden nach 24 Stunden und in den verschiedensten Intervallen bis nach 10 Wochen getödtet. Bei den Operationen unterstützte mich in liebenswürdiger Weise Herr Dr. A. Gürber, Assistent am physiologischen Institut zu Würzburg. Die vorläufigen Ergebnisse der ganzen Untersuchungsreihe sind in der Dissertation von A. Rühle niedergelegt.

Die fraglichen Fremdkörper erschienen mir für meine Zwecke deshalb besonders geeignet, einmal, weil die Wandungen derselben nicht nur der Zerlegung in die feinsten Schnitte fähig waren, sondern auch weil sie im histologischen Bilde vermöge ihrer charakteristischen, ganz eigenartigen, theils groblamellösen, theils an die Beschaffenheit der Cornea erinnernden Struktur unter allen Umständen deutlich zu erkennen waren. Zweitens erschien es nach gewissen Richtungen hin vortheilhaft, einen Fremdkörper einzuführen, der nicht eine Masse von kleinen Porositäten besass, sondern einen einzigen grossen Hohlraum einschloss, in welchem man nun — zugleich unter Einführung einer resorbirbaren Masse — sich über die ankommenden Zellen genauestens orientiren und ihre zeitliche Aufeinanderfolge, sowie ihre weiteren Schicksale übersichtlich beobachten konnte. Zugleich waren durch das mit eingeführte Blut die Metamorphosen des Blutergusses selbst und die Vorgänge der Resorption desselben gut zu studieren.

Uebrigens möchte ich nebenbei die Frage aufwerfen, ob die von mir angewandte Experimentirmethode nicht auch in anderer, bisher von mir noch nicht geprüfter Richtung ausgenützt werden könnte. Wenn man die kleinen, in ihren Wandungen doch ziemlich resistenten und relativ spät in der Bauchhöhle der Versuchsthiere zerfallenden Säckchen statt mit Blut, mit anderen, praktisch wichtigen Stoffen (z. B. mit Jod, Bakterienkulturen) beschickt, so könnte man bei solchem Vorgehen vielleicht die Frage nach der specifischen Einwirkung der gedachten Stoffe auf das Granulationsgewebe mit Vortheil studiren.

Ueber die Resultate der Untersuchungen, die ich speciell über die Vorgänge bei der Fremdkörpereinheilung mit der erwähnten Versuchsmethode gewann, kann ich an dieser Stelle nur ganz summarisch berichten:

I. Was mit den Fremdkörpern selbst geschieht, ist kurz gesagt: Zuerst findet eine Einwanderung polymorphkerniger

Leukocyten zwischen die Lamellen der Blasenwand, bzw. in die feineren Spältchen derselben statt. Dabei gehen viele Zellen zuerst zu Grunde. Später immigriren auch einkernige Rundzellen und die indifferenten Abkömmlinge des Granulationsgewebes. Gefässe wachsen, so lange die Fremdkörperwand nicht völlig aufgelöst ist, nicht ein; auch wird aus den eingewanderten Granulationszellen vorläufig kein Bindegewebe, sondern diese mischen sich als rundliche Zellen den sich mehr und mehr anhäufenden und zerfallenden Zellmassen bei; das wuchernde Bindegewebe betheiligt sich also an einer Art von chronischer Eiterung, wenn ich so sagen darf. Mit der zunehmenden Einwanderung weiten sich die Spältchen der Blasenwände aus, und die grösseren Lamellen werden durch dichte Wanderzellenlager mehr und mehr auseinandergedrängt. Später zerfallen die Lamellen der Blasenwand in immer kleinere Bruchstücke, die ihrerseits fortgesetzt durch Zelleinwanderung weiter zerlegt werden; dann beladen sich die Riesenzellen mit den kleinsten Bruchstücken. Hierauf beginnt die ausgiebige Resorption der Zerfallsmassen, und damit Gefässsprossung und Bildung von Dauerewebe im Bereich der Resorptionszonen; ich komme darauf gleich noch zu sprechen.

Das Blut, welches den Fremdkörperinhalt darstellt, hält sich, so lange keine Einwanderung stattfindet, sehr lange unverändert; ich bin sogar der Meinung, dass die darin enthaltenen weissen Blutkörperchen einer vorübergehenden Vermehrung fähig sind. Die Blutmasse scheidet sich wie ein Thrombus in eine körperchenhaltige und eine plasmatische Schicht und zerfällt im Laufe der Immigrationsvorgänge theils feinkörnig, theils schollig. Die eingewanderten Zellen beladen sich mit den körnigen Zerfallsprodukten der Blutmasse, bzw. mit den mehr weniger erhaltenen rothen Blutkörperchen selbst. In späteren Stadien treten im Narbengewebe ganze Inseln von grossen, protoplasmareichen, mit Blutfarbstoff beladenen, polygonalen, durchsichtigen Zellen auf; in den Lymphgefässen häufen sich solche Elemente in grossen Mengen an und bilden streifige und verzweigte Figuren in dem inzwischen entwickelten Narbengewebe; auch andere, mit Zerfallsprodukten aller Art beladene rundliche Zellen erfüllen in den vorgeschrittenen Phasen des Processes die lymphatischen Spalten und die perivascularären Lymphscheiden im Bereich der Narbenschicht und darüber hinaus.

Wenn die Riesenzellen erscheinen, dann resorbiren sie

nicht nur die Reste der Fremdkörperwand, sondern alles mögliche Zerfallsmaterial, insbesondere auch kleine Leukocyten. Dass letztere allmählich resorbirt und assimilirt werden, zeigt der Befund von eosinophilen Körnerhaufen in den grossen Riesenzellen; auch die einkernigen grossen Zellen des Granulationsgewebes erscheinen nicht selten mit eosinophilen Granulis beladen, was ich auf eine Verdauung der entsprechenden Leukocytenformen seitens der phagocytischen Elemente beziehe.

Wenn die Blasen mehr weniger völlig von immigrirten Zellen besetzt sind, dann erfüllt ein atheromähnlicher Zerfallsbrei die Fremdkörper, und die späteren Vorgänge laufen, wie bereits angedeutet, nach Auflösung der Blasenwände auf die Resorption dieses Zerfallsmaterials hinaus: das geschieht erst im Einzelnen, wenn die ganze Masse durch grobe Narbenzüge in isolirte kleinere, inselartige Herdchen zerlegt ist — an den vielen, massenhaften Inseln dieser Art kann man nun alle Stadien der Substitutionsvorgänge überaus klar verfolgen. Nach Verlauf von 10 Wochen ist durchaus noch nicht Alles zur Ruhe gekommen — im Gegentheil, die Proliferationsprocesse und die Vorgänge der Resorption sind noch im vollsten Gange: aber die massenhaften polymorphkernigen Leukocyten fehlen, und im Vordergrund stehen die aus perivascularären Wucherungen hervorgegangenen einkernigen lymphocytoiden Elemente — daneben die Riesenzellen, und die, gewissermassen langsam, Schritt für Schritt, erfolgende Umwandlung grosszelliger Granulationsgewebslager in Fasergewebe. Die ausgebildeten Fasermassen verdichten sich unter mächtiger Dickenzunahme und vielfacher Obliteration der Gefässe; aus den vorerwähnten Inseln blutfarbstoffbeladener grosser Zellen werden Strassen und fleckweise Ansammlungen eines schollig-körnigen, gelbbraunen Pigments; vielfach sind auch die Zellen des Narbengewebes selbst reichlich pigmentirt.

II. Bezüglich der Herkunft und Entstehung der bei allen den geschilderten Vorgängen auftretenden Zellformen kam ich zu folgenden Resultaten:

1. Die polymorphkernigen kleinen Leukocyten stammen zweifelsohne aus dem Inhalt der Gefässe. Sie traten bei meinen Versuchen in colossalen Mengen vorzugsweise in den ersten Tagen der Entzündung auf und zeichneten sich durch die Anwesenheit reichlicher, aber ungleichmässiger eosinophiler Granula im

Protoplasma aus. Sie finden sich in grosser Anzahl im Lumen der stark hyperämischen Gefässe, durchwandern die Gefässwände, durchsetzen die verklebenden Fibrinschichten und occupiren sehr bald die Fremdkörper, theilweise schöne Spiessfiguren bildend. Schon nach 24 Stunden haben einzelne Gruppen derselben die Blutmasse im Innern der Blasen erreicht. Die fixen Gewebe (Netz, Darmwand) und die vorhandenen Exsudate benützen sie lediglich als Durchgangstationen, d. h. sie sammeln sich hier nirgends in nennenswerthen Mengen an, sondern streben vor Allem dem Fremdkörper zu, in dessen Umgebung und in welchem selbst sie sich in dichten Schaaren anhäufen. Bei der Besetzung des Fremdkörpers erleiden sie offenbar massenhaften Zerfall, wie aus der Unmenge von Chromatinbröckeln hervorgeht, die sich da überall finden.

Das Vorkommen der multinucleären Wanderzellen ist für einen frischen Reizzustand in gewisser Weise charakteristisch. Wenn auch polymorphkernige Wanderzellen fast in keinem Stadium des Entzündungsprocesses fehlen, so treten sie doch nach einiger Zeit (etwa vom 5. Tage an) an Masse gegenüber anderen Zellelementen bedeutend zurück. In meinen Versuchen bildete sich ein akuter Entzündungsnachschub interessanter Weise innerhalb des schon sehr vorgeschrittenen Narbengewebes in jenem Augenblicke heraus, als mit der Auflösung der Blasenwandungen jener aus Rundzellen bestehende Zerfallsbrei sozusagen frei wurde, der in den länger abgewarteten Versuchen fast regelmässig den Blaseninhalt darstellte. In diesen Stadien trat nun plötzlich im Narbengewebe von Neuem unter kräftigster Hyperämie eine ungeheure Ueberschwemmung mit kleinen eosinophilen, polymorphkernigen Zellen auf. Das geschah nach 14, 16 und 18 tägigem Verweilen der Blasen in der Peritonealhöhle.

2. Die grossen fibroblastischen Zellen entwickeln sich von der Stelle der verklebten Serosen her unter reichlicher Mitosenbildung der fixen Gewebszellen (schon vom 2. Tage an) und bilden hier alsbald ein grosszelliges, gefässführendes Granulationsgewebe, das in seinen älteren Schichten einer allmählichen Umwandlung in spindelzelliges und fibrilläres Gewebe entgegengeführt wird. Ein Theil der durch die Proliferation der fixen Gewebszellen entstehenden Elemente gleicht in Vielem durchaus den grösseren Formen der sog. einkernigen Wanderzellen. Das Granulationsgewebe wächst in der Continuität durch die verklebenden

Fibrinschichten, unter Entwicklung junger Gefässbahnen, langsam gegen den Fremdkörper vor. Das vorhandene Fibrin erfährt dabei die bekannte Organisation, bezw. Substitution; die vorwachsenden Zellen benützen dabei die zwischen den fibrinösen Bälkchen befindlichen Spalten und Räume als Wege und besorgen vor Allem eine Art Auskleidung dieser Spalten: flächenhaft ausgebreitete junge Bildungszellen legen sich den Fibrinbälkchen, diese wie umscheidend, an. In späteren Stadien durchwandern die Granulationszellen auch die Fremdkörper und nehmen dabei die mannichfachsten Formen an; besonders thun das die Kerne: man kann aber die polymorphen Kerne der Bildungszellen an ihrer Grösse und helleren Tinktion gut von den polymorphkernigen Leukocyten unterscheiden. Im Fremdkörperinhalt angekommen, nimmt Alles rundliche Formen an. Jedenfalls betheiligt sich das den Fremdkörpern benachbarte Granulationsgewebe vorläufig auf lange hinaus an der Beschickung der Fremdkörper mit indifferenten Rundzellen.

3. Die Deckzellen der Serosa. Ueber diese Zellen vermochte ich bei meinen Experimenten nicht viel Sicheres feststellen. Ich sah an zweifellosen Deckzellen Mitosen schon am 2. Tage, sah sie ferner reichlich proliferiren und Zellformen bilden, die sich alsbald nicht mehr von den Zellen des Granulationsgewebes unterscheiden liessen. In späteren Stadien sah ich den Deckzellen analoge Gebilde die vielen neugebildeten Adhäsionsstränge oft in mehrfachen Lagen umkleiden und fand sie dabei häufig als lang ausgestreckte, mit Ausläufern versehene und mit fibrillärem Protoplasma ausgestattete Elemente. Auch directe Vereinigung benachbarter Serosaflächen und Verwachsung derselben unter Ausbildung einer breiten spindelig-faserigen Lage, welche aus den wuchernden Deckzellen der genannten Stränge hervorgegangen war, habe ich beobachtet. Mein Augenmerk war aber bei den hier besprochenen Versuchen von vorne herein weniger auf die Deckzellen gerichtet, für die ich schon früher¹⁾ ausführlicher zu beweisen versuchte, dass sie als Bindegewebsbildner bei Entzündungen auftreten. Viel mehr habe ich vor Allem getrachtet, die Quelle jener grossen und kleinen einkernigen Wanderzellen zu erforschen, die in den sogenannten

¹⁾ Borst, Das Verhalten der Endothelien bei der acuten und chronischen Entzündung, sowie beim Wachsthum der Geschwülste. Verh. der phys. med. Ges. zu Würzburg XXXI. 1.

chronischen Stadien der Entzündung aufzutreten pflegen. Damit komme ich auf einen weiteren Punkt:

4. Die sog. grossen einkernigen Wanderzellen. Ich setze die besonderen Merkmale dieser Zellen als bekannt voraus und betone nochmals, dass ein Theil ähnlicher Elemente bei der Proliferation der fixen Gewebszellen entsteht und dem hiebei entstandenen Granulationsgewebe angehört: es sind die noch nicht zu typischen Fibroblasten differenzirten jungen Granulationszellen. Ein anderer Theil der grossen mononucleären Zellen aber entwickelt sich mit besonderer Betonung der Beziehung zu kleinen Gefässen, in deren Adventitia, von welcher sich solche Zellen oft in grossen Schaaren wie abzulösen scheinen. Ich habe die Angaben, die Herr Professor Marchand an dieser Stelle im verflossenen Jahre gemacht hat, in allen wesentlichen Punkten bestätigt gefunden. Besonders das Netz ist hier ein prächtiges Untersuchungsobjekt: förmliche Mäntel von den fraglichen Zellelementen umgeben die kleinen Netzgefässe und verstreuen sich von da aus innerhalb der Netzbälkchen, erscheinen an dessen Oberfläche und durchwandern mit den polymorphkernigen Leucocyten die Exsudate und die Fremdkörper. Ich habe in diesen mononucleären Wanderzellen (allerdings selten) auch Mitosen gesehen, kleiner und weniger charakteristisch als die der Bindegewebszellen.

Die adventitiellen Zellwucherungen nahmen bei meinen Experimenten, nachdem sie bereits nach 24 Stunden angedeutet und am zweiten Tag schon recht reichlich waren, an Ausdehnung und Mächtigkeit mehr und mehr zu, so dass in den späteren Stadien Alles überschwemmt war mit einkernigen Wanderzellen. Mit der Zunahme der Intensität der Proliferation von seiten der Gefässwände ging Hand in Hand eine Abnahme der Grösse der einzelnen neugebildeten Zellelemente, so dass später mehr Zellen vom Charakter der Lymphocyten an den Gefässwänden erschienen.

5. Ich leite also die kleinen, lymphocytenartigen, einkernigen Zellen, die vor Allem die sogenannten „kleinzelligen Infiltrate“ zusammensetzen, ebenfalls aus einer adventitiellen Wucherung der Blutgefässe ab.

In den späteren Versuchen trat das Bild der „kleinzelligen Infiltration“ in exquisiter Weise an den gewonnenen histologischen Bildern in die Erscheinung: alle Spalten des inzwischen entwickelten Narbengewebes waren durchsetzt von den lymphocytoiden Zellen,

und wiederum bildeten die Gefässe förmliche Brutstätten für solche Elemente. Ich bin nicht gewohnt, viel auf „Uebergangsbilder“ zu geben, aber durch das Studium einer so grossen Anzahl von Präparaten, die den allerverschiedensten Stadien des Entzündungsprozesses entsprachen, und durch die chronologische Verfolgung aller Einzelvorgänge von einem Tag bis zu 10 Wochen, habe ich mich doch für mich ganz sicher davon überzeugt, dass die kleinen einkernigen Zellen nicht nur einer Entwicklung zu den grösseren mononucleären Formen, von denen vorhin die Rede war, fähig sind, sondern dass sie sich auch an dem Aufbau des neuen Bindegewebes beteiligen. Die Gründe für diese meine Ueberzeugung hier auseinanderzulegen, muss ich mir bei der Kürze der verfügbaren Zeit versagen. Jedenfalls sprechen die Mitosen, die alle möglichen Uebergänge zwischen den grossen und kleinen einkernigen, aus adventitiellen Wucherungen hervorgegangenen Elementen aufweisen, für eine enge Verwandschaft der beiden Typen. Die sogenannten Unna'schen Plasmazellen gehören nach meiner Ansicht in die Reihe der besprochenen Uebereänge.

Ich leite also, wie ich glaube, mit gutem Grunde, sowohl die grösseren, wie die kleinen (lymphocytenartigen) einkernigen Zellen von einer Wucherung der Gefässwandzellen ab, und sehe in den dichten sogenannten kleinzelligen Infiltrationsherden nur den Ausdruck einer besonders üppigen, gewissermassen überstürzten Proliferation solcher Zellen.

6. Auch reichliche Wucherungsvorgänge an den Endothelzellen kleiner Gefässe (besonders im Netz) habe ich beobachtet — vermag aber nicht zu sagen, in wie weit diese endothelialen Wucherungen Contingente für das Granulationsgewebe abgeben. Nach Allem, was ich gesehen habe, sind es doch vorzugsweise die polymorphkernigen Leukocyten, welche emigriren. An eine reichliche Auswanderung einkerniger Zellen vom kleinen und grossen Typus in dem Sinne, dass die als adventitielle Wucherungsherde aufgefassten Anhäufungen etwa als perivasculäre Ansammlungen emigrirter Blutzellen aufzufassen wären, ist gar nicht zu denken. Man darf da nur einen Vergleich ziehen zwischen der abnormen Erfüllung der Gefässe mit polynucleären Leukocyten in den ersten Stadien der Entzündung einerseits und zwischen der Armuth des Blutgefässinhalts an einkernigen Elementen in den späteren Entzündungsphasen andererseits, um sofort einzusehen, dass sich die vasculäre

Abkunft der ersteren Elemente ebenso ungezwungen acceptiren lässt, als es den thatsächlichen Verhältnissen Gewalt anthun hiesse, für die letzteren Elemente die gleiche Quelle zu proclamiren.

7. Riesenzellen traten in meinen Versuchen bemerkenswerther Weise sehr spät auf, erst nachdem die Blasenwandungen lamellös zerklüftet und in einzelne Bruchstücke zerfallen waren, so dass man versucht war, daran zu denken, dass ausgiebige Riesenzellenbildung erst von dem Augenblick der Anwesenheit aufnahmefähigen Materials zu Tage trat; das war in der Regel nach Verlauf von 2 Wochen der Fall. Dann kamen sie aber auch ganz massenhaft im Granulationsgewebe vor und waren stellenweise von ganz enormer Grösse. Die Stellung der Kerne wechselte ganz beliebig je nach der Lage des aufzunehmenden Fremdkörpers. Bilder, die für eine Entstehung der Riesenzellen aus einer Confluenz mehrerer Zellen sprachen, fand ich keine. Die ganz grossen, oft mit colossalen Stücken der Blasenwand beladenen Riesenzellen werden oft eingekapselt angetroffen, indem eine Lage von Spindeln bzw. Fasergewebe sie rings umscheidet; hie und da sind ganze Gruppen colossaler Riesenzellen in solche Scheiden eingeschlossen, so dass sich förmliche Knötchen im Narbengewebe finden, die aus eingekapselten Riesenzellen bestehen. Alle Riesenzellen entwickeln sich aus den grossen Elementen des Granulationsgewebes. Die ganz grossen Exemplare sind offenbar eines Rücktransportes durch die Lymphwege nicht fähig, und bleiben im Narbengewebe liegen, wo sie gleichsam selbst wieder als kleine Fremdkörper eingekapselt werden.

III. Sei mir gestattet, noch einige Bemerkungen allgemeiner Natur zu machen:

Durch meine Versuche ist die bereits gut begründete Lehre, dass in sicher todes Material Zellen überhaupt einzuwandern vermögen, aufs Neue gestützt.

Eine Einwanderung findet aber, wie das ja auch schon von früheren Beobachtern festgestellt ist — nicht in jedem Falle statt. Dies bewiesen mir einige Versuche, die ich mit Blasen anstellte, die in 5 % iger Formollösung mehrere Tage verweilt hatten und dann ein paar Stunden in fliessendem Wasser ausgespült waren; in solche Fremdkörper waren nach 10, 14 und 18 Tagen und nach 6 Wochen entweder gar keine Zellen eingewandert, oder die Immigration war nur gering und beschränkte sich, unter Zerfall der bis dahin vorgedrungenen Elemente, lediglich auf die äusseren

Schichten der Blasenwand, so dass man annehmen musste, die Einwanderung habe nach kurzer Zeit sistirt. In dem Versuch von 6 Wochen waren die Zellen offenbar erst nach der spontanen Auflösung der Blasenwand in die Blutmasse gelangt, so dass hier von einer eigentlichen Einwanderung nicht die Rede sein konnte. Ich denke mir, dass an der ausgebliebenen Immigration bei den Formolblasen einmal die stark quellende Wirkung des Formols in Betracht zu ziehen ist, durch welche die feinen Spältchen der Fremdkörperwand definitiv verlegt werden, dann aber dass vielleicht doch ein negativ chemotaktisches Moment im Spiele ist, indem sich nicht ausschliessen lässt, dass trotz der Auswässerung Spuren von Formol im Fremdkörper zurückgeblieben sind. Bei den Formolblasen waren im Ganzen die Vorgänge überhaupt wenig stürmisch, so dass z. B. die 10 Tage alte Blase bereits von einem dünnen, fast völlig zur Ruhe gekommenen Narbengewebe umgeben und völlig eingekapselt war. Vor allem traten die Leukocyten im Vergleich zu den anderen Versuchsreihen bei den Formolblasen in den Hintergrund: man hatte den Eindruck, dass nach vorübergehenden migratorischen Prozessen die Vorgänge mit einer einfachen bindegewebigen Einkapselung abschlossen.

Aber auch an den mit 96 %igem Alkohol vorbehandelten Fremdkörpern schwankte die Intensität der Emigration, ebenso die Ausdehnung der Proliferationsprozesse bedeutend, so zwar, dass gelegentlich bei einem und demselben Versuch die histologischen Bilder an den, wie erwähnt, in jedem Falle in der Zweizahl eingeführten Blasen bemerkenswerth differirten. Darauf möchte ich einen gewissen Werth legen und die Meinung aussprechen, dass ausser der Vorbehandlung der Fremdkörper für die auftretenden Wanderungs- und Wucherungsprozesse massgebend ist die jeweils verschiedene Reizung der Gewebe an sich, welche z. B. allein durch die Operation bedingt sein kann; auch örtliche Verhältnisse mögen mitspielen, z. B. mag es nicht ganz gleichgiltig sein, an welcher Stelle der Fremdkörper zur Einheilung gelangt, ob er z. B. blos vom Netz umgeben oder allseitig zwischen Darm-schlingen eingeschlossen wird.

Von der differenten Reizung der Gewebe¹⁾ hängt es meiner

— — — — —

¹⁾ Borst, Chronische Entzündung und pathologische Organisation in Lubarsch-Ostertag's Ergebnissen, vierter Jahrgang 1897.

Meinung nach überhaupt ab, in welcher Weise sich die einzelnen histologischen Componenten des Entzündungsvorganges sowohl für sich als in ihrer gegenseitigen Combination abspielen, und kann ich keine wesentliche innere Beziehung dieser einzelnen Componenten unter sich erkennen, sondern sehe für alle nur eine gemeinsame Beziehung, nämlich die zur Entzündungsursache, zum Entzündungsreiz.

Die ausführliche Veröffentlichung der hier kurz besprochenen Versuche wird an anderer Stelle erfolgen.

Discussion.

Herr Marchand: Zunächst möchte ich an den Vortragenden die Frage richten, ob die von ihm erwähnten eosinophilen Zellen thatsächlich solche Formen waren und nicht vielmehr die sogenannten pseudoeosinophilen Zellen, die bei Kaninchen und Meerschweinchen die granulirten polymorphkernigen Leukocyten darstellen.

Was zweitens die Verwandlung der kleinen einkernigen Lymphocyten in grosskernige Formen betrifft, so ist das natürlich schwer zu entscheiden. Meinerseits hege ich, wie ich das auch auf der vorigen Versammlung in Düsseldorf vorgetragen und durch zahlreiche Abbildungen belegt habe, die Auffassung, dass die grossen einkernigen Zellen auf dem Wege der Mitosen in kleinere Formen bis zu den kleinen einkernigen Lymphocyten übergehen, und dass die letzteren auch in die Blutgefässe eintreten, wie es in den blutbildenden Organen normalerweise der Fall ist.

Herr Baumgarten: Ich glaube nicht, dass Riesenzellen nur um zerfallende Fremdkörper sich bilden, auch nicht, dass ein Zerfall der Fremdkörper nöthig sei, um ein Einwachsen der Gefässe zu ermöglichen.

Die lymphkörperchenartigen Zellen halte ich nach meinen Untersuchungen nicht für Producte wuchernder Gewebszellen, wenigstens existirt kein sicherer Beweis dafür. Karyokinesen habe ich an unzweifelhaften Lymphkörperchen niemals beobachtet. Es ist allerdings nicht ganz leicht, sich darüber zu einigen, was man unter „Lymphocyten“ verstehen will und darauf beruhen die widersprechenden Ansichten.

Herr Chiari: Ich meine, dass zwischen dem Auftreten der Riesenzellen und der Auflösung der eingeführten Fremdkörper nur ein zeitlicher Zusammenhang besteht, insofern auch um ganz unveränderte Fremdkörper Riesenzellen sich bilden. Ich hatte

z. B. Gelegenheit, um Haare eines in die Bauchhöhle ausgetretenen Fötus, welche vom Peritoneum umwachsen waren, reichliche Riesenzellen zu sehen.

Herr Borst: Auf Herrn Professor Marchand's Bemerkungen möchte ich zunächst erwidern, dass es sich allerdings um die pseudoeosinophilen Zellen gehandelt hat.

Bezüglich des Uebergangs kleiner einkerniger Zellen in die grossen Formen verweise ich auf die Mitosen, die enge Beziehungen zwischen diesen beiden Zelltypen beweisen. Freilich glaube auch ich, dass die umgekehrte Metamorphose der grossen in die kleinen häufig ist; mit der Ueberstürzung der Production nimmt eben die Grösse der producirten Elemente anscheinend ab.

Auf die Bemerkungen der Herren Professor Chiari und Baumgarten antworte ich Folgendes:

Mir kam es lediglich darauf an, meine Präparate zu beschreiben und die daraus gewonnenen Resultate darzustellen. Die von Prof. Chiari und Prof. Baumgarten erwähnten Vorkommnisse sind auch mir wohlbekannt. Eine Verallgemeinerung meiner Beobachtungen liegt mir fern.

10. Herr Hugo Ribbert-Zürich:

Ueber die Entwicklung der bleibenden Niere und über die Entstehung der Cystenniere.

Durch die neueren Untersuchungen ist mehr und mehr die Vorstellung zur herrschenden geworden, derzufolge die geraden Harnkanälchen einerseits, die gewundenen Kanäle und die Glomeruli andererseits aus getrennten Anlagen hervorgehen, die sich erst nachträglich mit einander vereinigen. So wurde die ältere Lehre, welche das ganze Kanälchensystem durch eine continuirliche Sprossung des Ureters entstehen lässt, allmählich zurückgedrängt. Doch hat auch sie noch ihre Vertreter, unter denen Kollmann¹⁾ und v. Ebner²⁾ zu nennen sind. Ich selbst³⁾ habe mich ihr vor

¹⁾ Lehrbuch der Entwicklungsgeschichte.

²⁾ Köllikers Handbuch der Gewebelehre, Bd. III.

³⁾ Arch. f. mikrosk. Anat., Bd. 17.

20 Jahren angeschlossen, indem ich die Entwicklung der Glomeruli aus einem Neubildungs- und Umformungsprozess an den Enden der bis zur Nierenoberfläche aufgestiegenen und getheilten Sammelröhren ableitete. Mittlerweile haben mich fremde und eigene Untersuchungen überzeugt, dass ich die continuirliche Entwicklung der Harnkanälchen zu Unrecht angenommen habe. Doch stimme ich in einem wesentlichen Punkte nicht mit der Darstellung überein, wie sie jetzt gewöhnlich von der getrennten Entstehung des epithelialen Apparates der Säugethierniere gegeben wird und wie sie in der unter Kupffers Leitung von Riede gearbeiteten Dissertation (1887) niedergelegt ist. Der Vorgang soll nämlich so ablaufen, dass die Sprossen des Ureters in ein zunächst nicht weiter differenzirtes Blastem hineinwachsen, aus welchem sich dann an den Enden der Sammelröhren ein epitheliales Gebilde, eine Ampulle, aussondert, die weiterhin unter Hinzutritt von Gefässen zum Glomerulus wird und sich, gegen das gerade Harnkanälchen auswachsend, mit ihm vereinigt. Ueber die Herkunft jenes Blastems sind die Ansichten getheilt. Riede hält es für möglich, dass die Epithelien des Ureters an seiner Bildung theiligt sind, Wiedersheim leitet es von der Urniere ab.

Nach meinen Präparaten ist nun das Blastem von vorn herein, d. h. von der ersten Anlage der bleibenden Niere an, in zwei Bestandtheile differenzirt. Der eine stellt das Blastem dar, welches dem Organ von Anfang an seine rundliche Form giebt und dem Sprossen des Ureters als Grundlage dient. Aus ihm geht der bindegewebige Apparat der Niere hervor. Der andere bildet eine der Endkuppe der Sammelröhren kappenförmig aufsitzende, zwei- bis dreischichtige epitheliale Zelllage, die sowohl gegen das Harnkanälchen einerseits, wie gegen das umgebende Blastem andererseits abgesetzt ist. Ich finde diese Zellschicht in den Zeichnungen von Riede insofern wieder, als er das Blastem in der Umgebung der blinden Enden der Sammelröhren dichter zeichnet, als in der weiteren Entfernung. Aber er giebt dieser dichteren Schicht nach aussen nicht die deutliche Grenze, die ich in meinen Schnitten sehe.

Bei einem Meerschweinchenembryo gewann ich in der Nierenanlage, deren Entwicklungsstadium etwa dem von Riede in seiner Figur 4 wiedergegebenen entsprach, eher noch etwas jünger war, folgende Bilder. Die Figur 1 giebt ein seitlich abgebogenes Ende

eines getheilten geraden Harnkanälchens wieder. An der Kuppe schliesst sich scharf getrennt das kappenförmige epitheliale Zellager an, welches seitlich seine mittlere Dicke hat, nach oben, d. h. zwischen Harnkanälchen und Nierenoberfläche sich allmählich verdünnt und mässig zugespitzt endet, nach unten kolbenförmig anschwillt. Es ist allseitig gegen das übrige Blastem der Niere gut abgesetzt und nicht etwa aus ihm heraus differenziert. Denn es ist an dem Ende jeder Sammelröhre in ähnlicher Weise und in allen Phasen der Ent-

Fig. 1.

wicklung vorhanden. Die das gerade Harnkanälchen halbkreis- oder halbkegelförmig umgebende Zellschicht würde ja auch in den bisherigen Vorstellungen keinen Platz finden, denn die Differenzirung der Glomerulusanlage soll ja nur dort vor sich gehen, wo in der Figur die kolbenförmige Verdickung hervortritt. Das kann man auch aus Riedes Abbildungen sehr deutlich entnehmen.

Wie gleichmässig die Harnkanälchenkuppe in einem etwas früheren als in dem durch Figur 1 wiedergegebenen Stadium von der differenzierten Zellage bedeckt wird, geht besonders auch aus den Bildern hervor, in denen die Schnitte parallel zur Oberfläche und in ihrer Nähe gefallen sind. Hier wurden die aufstrebenden Harnkanälchen naturgemäss quer getroffen und bieten nun das in Figur 2 wiedergegebene Verhalten. Der oval erscheinende Durchschnitt der Sammelröhre hat einen ringförmigen Saum jener scharf umschriebenen Zellen, die sich nach innen und aussen gut begrenzt erweisen.

Aus dieser halbkugelförmigen Epithelschicht entwickelt sich nun in der früher von mir geschilderten Weise (l. c.) der Glomerulus und durch weitere Aussprossung die erste Anlage des gewundenen Kanälchens. Die kolbenförmige Anschwellung ist die Ampulle, die sich nach den bisherigen Vorstellungen aus dem Blastem aussondern sollte. Sie entsteht begreiflicherweise nicht etwa rings um das Ende der Sammelröhre, sondern nur an der-

jenigen Seite, an die man auch bisher die Glomerulumentwicklung verlegte. Die übrige Zelllage nimmt an Umfang allmählich ab,

Fig. 2.

sie zieht sich gleichsam von der Kuppe des Harnkanälchens mehr und mehr an seine Unterfläche gegen die kolbige Verdickung zurück.

I

II

III

a



Diese erfährt nun in der durch Figur 3 bei II wiedergegebenen Weise nach oben gegen das Ende (a) der Sammelröhre eine Verlängerung und sförmige Krümmung, die zugleich gegen den dünneren Abschnitt jener primär differenzirten Zelllage gerichtet ist. So entsteht zwischen beiden ein Spalt, in welchen nunmehr die Gefäße hineinwachsen, welche später den Capillarknäuel des Glomerulus bilden, dessen fernere Entwicklung in der Hauptsache so verläuft, wie man es bisher darstellte. Der nach oben gekrümmte Abschnitt (b) des S vereinigt sich, wie Figur 3 bei III zeigt, mit dem Ende des geraden Kanälchens und wird später zum gewundenen Harnkanälchen.

Fig. 3.

Meine Darstellung dürfte besonders leicht verständlich machen, weshalb von vielen

Seiten und so früher auch von mir die continuirliche Aussprossung des ganzen Harnkanälchensystems angenommen wurde. Die enge räumliche Beziehung zwischen den beiden ursprünglich getrennten Theilen legt den Gedanken an ein zusammenhängendes Wachsthum nahe. Dazu kommt dann noch, dass der Vereinigungsprozess relativ frühzeitig stattfindet, so dass die weitaus längste Zeit der Ausbildung des Glomerulus erst abläuft, nachdem er bereits zu Ende ist. Daher wird man ungleich zahlreichere Bilder finden, in denen die Anlage des Glomerulus bereits mit der Sammelröhre in Verbindung steht und in denen deshalb der Schluss auf eine continuirliche Sprossung sich aufdrängt.

Woher stammt nun aber jene in der bleibenden Niere von vorne herein vorhandene kappenförmig aufsitzende Zellschicht? Ist an seiner Bildung vielleicht der Ureter betheiligt? Riede hat die Möglichkeit offen gelassen, dass das seiner Meinung nach undifferenzirte Blastem unter Mitwirkung des Ureterepithels entstände. Daher könnte man ja auch daran denken, dass jene Zelllage ebenfalls aus der gleichen Quelle ihren Ursprung nähme. Nach meinen Präparaten aber muss ich diese Entstehung ablehnen. Ich finde zu allen Zeiten eine durchaus scharfe Grenze zwischen beiden Theilen, niemals sah ich eine Andeutung eines genetischen Zusammenhanges.

Die Zellkappe muss also auf frühere Entwicklungsstadien zurückverfolgt werden. Und das gelingt ohne Schwierigkeit. Wenn man bei jüngeren Embryonen das Aussprossen des Ureters aus dem Wolff'schen Gange und sein Weiterwachsen in cranialer Richtung studirt, so lässt sich leicht feststellen, dass er von Anfang an von einem epithelähnlichen Zellstratum bedeckt ist. Es umgiebt seine etwas kolbenförmig angeschwollene Spitze in grösserer Ausdehnung, als es jene Zelllage in der bleibenden Niere thut. Es hat nicht nur die Form einer Halbkugel, sondern, da es auch an der Seite des Ureters noch eine Strecke weit hinzieht, die Gestalt eines nach unten offenen unregelmässigen Cylinders. Die Figur 4, die aus 3 aufeinander folgenden Schnitten eine Serie combinirt ist, lässt das zur Genüge erkennen.

In ihr bedeutet a den Wolff'schen Gang, b den Ureter, dessen Verbindung mit jenem erst durch weitere Verfolgung der Serie nachweisbar wird, c jenes selbständige Zellstratum. Es ist gegen den Ureter in völlig scharfer Linie begrenzt und zwar, wie noch

jüngere Embryonen ergeben, schon bei der ersten Entwicklung aus dem Wolff'schen Gange. Gegen das umgebende Blastem ist es theils ebenfalls sehr gut, theils etwas weniger deutlich abgesetzt. Aber doch hat man überall den Eindruck, dass es etwas für sich Bestehendes ist und nicht etwa durch Differenzirung aus dem Blastem hervorgegangen. Dafür spricht auch die beiderseitige Anordnung der Zellen. Die den Ureter bedeckende Zellschicht ist radiär angeordnet. Die ovalen Kerne strahlen gleichsam allseitig von dem Ureter aus, sind durchschnittlich 2—3schichtig und zugleich dicht gedrängt. Die Kerne des Blastems haben keine bestimmte Anordnung. Sie sind entweder beliebig gestellt, oder sie ziehen, wenn sie länglich sind, parallel zum Ureter dahin, also

b c

Fig. 4.

senkrecht zu der Richtung der Zellen des umhüllenden Stratum. Sie liegen ausserdem weniger dicht als die Zellen des letzteren.

Dass die umhüllende Zelllage dieselbe ist, welche wir später in der bleibenden Niere als Kappe auf den Uretersprossen wiederfinden, kann keinem Zweifel unterliegen. Sie wächst demnach als ein selbständiges Gebilde mit dem Ureter von Anfang an in cranialer Richtung. Die Anlagen der Glomeruli und gewundenen Kanälchen sind also schon früh differenzirt.

Nun bleibt noch die Frage nach der Ableitung der differenzirten Zelllage. Aber eine sichere Entscheidung ist hier nicht möglich. Das Eine nur lässt sich zunächst behaupten, dass der Ureter in einen dichten Zellstrang hineinwächst, der als caudale Verlängerung (d) der Urniere (c) anzusehen ist, in Figur 4 durch die ge-

drängte Lagerung seiner Kerne hervortritt und sich in die durch ihre epithelialen Gebilde klar hervortretende Urniere fortsetzt. Auch so viel ist weiterhin wahrscheinlich, dass die dem Ureter aufsitzende Zellschicht aus Bestandtheilen des dunklen Stranges hervorgeht, aber unsicher bleibt es, welche Elemente daran theiligt sind. Typische Kanäle epithelialer Natur sieht man in dem kernreichen Zuge nicht, immerhin bemerkt man Andeutungen von Zellsträngen, die als Ueberleitungen zu den Urnierenkanälchen und somit als Rudimente derselben angesehen werden können. Es wäre also denkbar, dass aus ihnen die Zelllage des Ureters abstammt. Etwas Bestimmtes lässt sich freilich aus meinen Präparaten nicht entnehmen. Daran aber dürfen wir wohl festhalten, dass der hinterste Abschnitt der Urniere die Bindungsstätte der Zellkuppe und somit der functionellen Theile der Nierenrinde ist. Dieses Ergebniss aber befindet sich im Einklang mit den neueren Anschauungen und besonders der Meinung von Wiedersheim, derzufolge die gewundenen Harnkanälchen von der Urniere abzuleiten sind.

Die Entwicklung der bleibenden Niere aus zwei Bestandtheilen ist nun nicht ohne Bedeutung für die Pathologie. In mehreren Arbeiten ist man bereits von ihr ausgegangen, um pathologische Verhältnisse zu erklären. So hat Hanau (s. die Arbeit von Wolfensberger über ein Rhabdomyom der Speiseröhre, Zieglers Beiträge Bd. 15) darauf hingewiesen, dass abgesprengte Muskelkeime vielleicht dadurch in die Niere gelangen könnten, dass sie zwischen die Mark- und Rindenbestandtheile eingeschoben würden. Nach meiner Darstellung der normalen Genese ist diese Anschauung nicht wohl haltbar. Gerade und gewundene Kanälchen entstehen in so engerräumlicher Beziehung, dass eine Zwischenlagerung fremden Gewebes kaum denkbar erscheint.

In anderer Weise ist die Entstehung der Nierenrinde aus einem gesonderten Blastem für die embryonalen Drüsengeschwülste (Birch-Hirschfeld) der Niere verwerthet worden. Muus¹⁾ hat die Ansicht ausgesprochen, dass diese Tumoren aus einem Abschnitt des undifferenzirten Blastems entstünden, welches durch einen normalen Rindenentwicklung analogen Sonderungsprocess die rindenartigen Bestandtheile jener Neubildungen liefere. Auch die

rch. Archiv. 155. Bd.

dl. d. Deutsch. Patholog. Gesellschaft. II.

epithelialen Gebilde sollten also durch eine Differenzirung aus dem Stroma hervorgehen. Auf Grund meiner obigen Darstellung kann ich mich dieser Auffassung nicht anschliessen. Da die Glomeruli und gewundenen Kanälchen sich aus einer von Anfang an abgetrennten Zelllage bilden, kann man auch für die fraglichen Tumoren wohl kaum noch an eine Ableitung von einem undifferenzirten Blastem denken. Man müsste dann annehmen, dass, wenn jene kappenförmige Zelllage einem Sonderungsprocess im Ende der Urniere ihr Dasein verdanke, dieser Vorgang theilweise ausgeblieben und der nicht differenzirte Theil in die im Uebrigen ausgebildete Niere hineingelangt sei. Aus ihm sei dann der Tumor hervorgegangen. Doch fehlt dieser Annahme insofern die Grundlage, als wir noch nicht wissen, von welchen Elementen der Urniere wir die Zellschicht abzuleiten haben. An die Darstellung von Muus schliesst sich die von Wilms¹⁾ an. Er meint, dass wir in der Erklärung der Tumoren auf noch frühere Stadien der Entwicklung zurückgehen müssten. Denn das Vorhandensein der mannichfaltigen Bestandtheile, die theils aus dem Ursegment, theils aus dem Mesenchym, theils aus der Mittelplatte stammen, sei nur verständlich, wenn wir die Geschwulst aus Mesodermzellen ableiteten, die noch die Fähigkeit in sich vereinigten, alle jene Gewebe aus sich hervorgehen zu lassen. Diese Theorie ist ansprechend, aber ich möchte, auch auf Grund meiner Beobachtungen, der Erwähnung anheimgeben, ob sie nicht besser in einem Punkte modificirt würde. Ich meine, wir vereinfachten sie, wenn wir uns vorstellen, dass sich an Stelle der späteren Niere ein solcher Mesodermkeim befindet, dass dann in ihn einzelne Uretersprossen mit Zellkuppen hineinwachsen und dass nun durch gemeinsames Wachsthum des Keimes und der epithelialen Anlagen die Neubildung hervorgebracht wird. So vermeiden wir die Ableitung des Epithels der Geschwulst aus einem indifferenten Blastem, die mir nach meinen Untersuchungen nicht erforderlich scheint. Ich habe mich nicht überzeugen können, dass die Drüsenkanäle aus dem umgebenden Gewebe sich herausdifferenziren, ich sehe höchstens eine undeutliche Grenze, aber darin liegt kein genügender Grund, die nicht klar geschiedenen Zellen auseinander hervorgehen zu lassen. Das Epithel ist meiner Meinung nach in den Tumoren von vorn herein differenzirt.

¹⁾ Die Mischgeschwülste der Niere. Monogr. 1899.

Auf diese Weise komme ich der Ansicht Birch-Hirschfelds nahe, der die Neubildung aus Resten der Urniere ableitet, ihre Kanälchen aber in letzterer bereits vorgebildet sein lässt. Nun hat allerdings Busse betont, dass die epithelialen Gebilde mehr denen der embryonalen Niere als denen der Urniere entsprächen. Er verwirft daher die Entstehung aus Theilen der letzteren. Aber nachdem sich gezeigt habe, dass die Harnkanälchen der Nierenrinde ihren Ursprung aus Urnierenzellen nehmen, ist der Gegensatz nicht mehr aufrecht zu erhalten.

Ein drittes Gebiet, für welches die Entwicklung der Niere Bedeutung gewinnen kann, ist die Cystenniere. Hildebrandt hat zuerst angedeutet, dass in der mangelnden Vereinigung der beiden Kanalbestandtheile die Grundlage der Cystenbildung zu suchen sein könne. Jenny Springer hat sich in ihrer auf meine Veranlassung ausgearbeiteten Dissertation dieser Auffassung im Princip angeschlossen. Ausreichende Beweise konnten freilich bisher nicht beigebracht werden. Ich bin nun in der Lage, über eine Beobachtung zu berichten, welche diese Genese der Cystenniere in hohem Maasse zu stützen geeignet ist.

Es handelt sich um die beiden Nieren eines neugeborenen Knaben mit allgemeiner Harnstauung in Folge einer Missbildung der Urethra. Die Organe waren mässig hydronephrotisch und wenig vergrößert. Nach Entfernung der Kapsel erschien die Oberfläche durch zahllose kleine Cystchen uneben, gekörnt. Es sah aus, als sei die ganze Niere cystisch entartet. Auf dem Durchschnitt ergab sich aber, dass das nicht der Fall war. In dem einen Organ waren die inneren zwei Drittel, in dem anderen die inneren drei Viertel unverändert. Es waren also nur die entsprechenden äusseren Rindenschichten cystös entartet.

Eigentliche Cystennieren lagen also nicht vor, doch spricht nichts dagegen, dass bei längerem Leben des Kindes der vorliegende Zustand in die typische Veränderung übergegangen sein

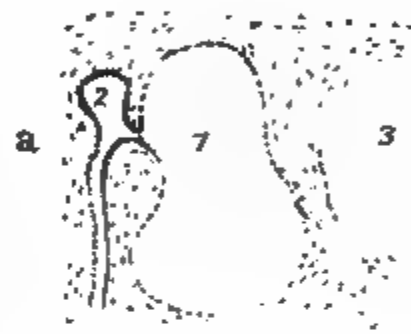


Fig. 5.

würde. Für die Berechtigung dieser Auffassung bietet die histologische Untersuchung weitere Grundlagen. Selbstverständlich hätte aber auch ohne diese Beziehung die Frage nach der Entstehung der zahllosen kleinen Cysten grosses Interesse. Bei ihrem noch sehr geringen Umfange lässt sich sehr wohl ein Erfolg von den Studien ihrer Genese erwarten.

Senkrecht zur Oberfläche geführte Schnitte ergaben nun Folgendes. Die äussere veränderte Rindenschicht zeigt ausser den makroskopischen Cysten, die höchstens die Grösse eines Insektennadelkopfes haben, noch viele kleinere. In den meisten lässt sich bei Verfolgung der Serien ein Glomerulus auffinden, der bald mehr, bald weniger nach innen vorspringt. Diese Räume sind allseitig abgeschlossen. Die grösseren sind meist mit einem platten, die kleineren oft mit einem kubischen oder cylindrischen Epithel, wie es auf dem Capillarknäuel sitzt, ausgekleidet. Der kleinere Theil der Cysten enthält keinen Glomerulus, aber nicht etwa deshalb, weil er zu Grunde gegangen ist. Die Genese ist vielmehr eine andere. Diese Cysten verdanken nämlich geraden Harnkanälchen ihre Entstehung. In mehreren Fällen konnte ich aus dem unteren Rande der Hohlräume eine Sammelröhre mit gut sichtbarem Lumen nach abwärts ziehen sehen.

Zwischen den verschiedenen Cysten ist nun ein stark vermehrtes bald breiteres, bald schmaleres zellreiches Bindegewebe vorhanden. Es enthält aber keine Spur von gewundenen Harnkanälchen oder Schleifen, sondern nur noch einige Sammelröhren.

Wir haben es demnach mit einer Entwicklungsstörung der Niere zu thun, bei welcher lediglich Glomeruli und gerade Harnkanälchen gebildet werden und das Bindegewebe an Masse zunahm.

Dieser Befund wird nur auf Grund der besprochenen normalen Entwicklung der Rinde verständlich. Jener Kanalabschnitt, der die getrennten Anlagen der Glomeruli und der geraden Kanäle mit einander verbindet und zum gewundenen System werden soll, gelangte nicht zur Ausbildung, die Trennung der beiden Theile blieb also bestehen. Aus den für sich wachsenden Glomerulis entwickelte sich die eine Gruppe der Cysten, aus den Enden der Sammelröhren die andere.

Durch manche Einzelbefunde wird diese Erklärung noch weiter illustriert. In Figur 5 a sehen wir eine Cyste (1), die durch

eine halsförmige Einschnürung mit einem geraden Harnkanälchen (2) zusammenhängt. Wir dürfen sie unbedenklich als das erweiterte Ende eines umbogenen geraden Harnkanälchens (Fig. 1 und 3) ansehen. Die Cyste 3 ist aus einem Glomerulus entstanden. Fig. 5b giebt ein anderes Verhalten wieder. Die Cyste 2 besitzt einen Capillarknäuel, durch den ihre Abkunft klar ist. An sie stösst nach oben die völlig von ihr getrennte Cyste 1 an, die sich, wie die Untersuchung der Serie ergibt, nach oben in ein gerades Harnkanälchen fortsetzt, welches nach links umliegt und dann nach abwärts steigt. Die Deutung ist nicht schwer zu geben. Das Ende des geraden Kanälchens hat sich zur Cyste 1 erweitert, während die zugehörige, aber von ihm getrennt bleibende Glomerulusanlage den Hohlraum 2 bildete. Aehnliche Beispiele lassen sich noch mehrere geben, insbesondere fand ich oft Glomerulus-cysten, an die von oben ein nicht erweitertes gerades Kanälchen herantrat, ohne sich mit ihr zu vereinigen.

Nach diesem Befund liegt der Schluss nahe, dass das Ausbleiben einer Vereinigung der getrennten Anlagen die Bildung der Cysten begünstigte. Freilich darf man nicht lediglich an den Einfluss einer Sekretsstauung denken, wenn auch das Wasser aus dem Capillarknäuel unter einem gewissen Druck secernirt wird. Denn ein Theil der Cysten entsteht ja aus den Enden der Sammelröhren, die in offener Verbindung mit ihnen stehen, so dass ein etwaiges Sekret abfliessen konnte. Die Bildung der Erweiterungen wird also, wie ich bei anderer Gelegenheit ausführte¹⁾, hier wie überall in erster Linie auf einem Wachstumsprocess der Wände beruhen, der in der Zunahme des kernreichen Bindegewebes seinen Ausdruck findet.

Wodurch ist nun das Ausbleiben der Vereinigung bedingt? Wir werden kaum fehlgehen, wenn wir der bindegewebigen Wucherung die Schuld geben. Allerdings könnte man fragen, ob sie nicht die Folge der Entwicklungsstörung sei oder ob nicht eine Schädlichkeit eingewirkt habe, welche sowohl das Zusammenwachsen störte, wie die Vermehrung des Interstitiums bewirkte. Aber wenn wir wahrscheinlich machen können, dass dem Wachsthum der Binde substanz eine selbständige Bedeutung zukommt, wird jener Einwand hinfällig.

¹⁾ Virch. Arch. Bd. 151.

Nun ist aber die cystöse Entartung in hydronephrotischen Nieren entstanden. Wir wissen aber, dass im extrauterinen Leben die Harnstauung analoge interstitielle Veränderungen hervorruft und wenn in unserem Falle nicht die ganze Niere gleichmässig verändert ist, so kann das daran liegen, dass die Harnstauung erst später einsetzte, als genügende Harnmengen secernirt wurden oder als die zur Hydronephrose führende Abnormität der Urethra sich erst voll geltend machte. Freilich würde man erwarten können, dass wie beim Erwachsenen auch die schon angelegten Theile noch nachträglich verändert würden, aber es ist auch denkbar, dass die nicht sehr hochgradige Harnstauung sich vorwiegend oder allein auf die wachsenden Theile geltend machte.

Dass aber die Bindegewebswucherung, wie bei der Hydronephrose überhaupt, als eine entzündliche aufgefasst werden darf, geht aus dem Verhalten der gleichfalls erkrankten Marksubstanz hervor. Auch in ihr ist eine sehr lebhafte Proliferation des Bindegewebes nachweisbar. Aber es ist nicht nur sehr kernreich, sondern auch in vielen Herden ausgesprochen kleinzellig infiltrirt. Der entzündliche Charakter ist dadurch genügend gesichert.

Die Zunahme des Bindegewebes ist aber nicht das einzige Bemerkenswerthe; auch die Harnkanälchen zeigen Abnormitäten. Die Zahl der Sammelröhren ist nicht sehr gross. Sie sind auch nicht so regelmässig gebaut wie in normalen Nieren, vielmehr ausgebuchtet, gebogen und unter einander nicht so parallel wie sonst. Einzelne von ihnen zeigen leichte cystische Erweiterungen. Das Auffallendste aber ist, dass die Henleschen Schleifen nur in dem an die Rinde angrenzenden äusseren Drittel vorhanden sind, während sie in den übrigen Abschnitten ganz fehlen. Hier überwiegt daher das Bindegewebe bei Weitem die allein nachweisbaren Sammelröhren. Dieser Befund ist so zu deuten, dass einerseits von den cystösen Rindenschichten keine Schleifen gebildet wurden und andererseits die zu den normalen Theilen gehörenden wegen der Bindegewebswucherung nicht tief genug herabsteigen konnten. So können wir aber die Abnormitäten der Marksubstanz ohne Zwang zu denen der Rinde in Beziehung setzen. Beide sind auf die Bindegewebswucherung zurückzuführen, die, durch die Hydronephrose veranlasst, die besprochenen Entwicklungsstörungen mit sich bringt.

Wenn wir nun auf die Frage zurückkommen, ob in den besprochenen Objekten unvollkommen ausgebildete Cystennieren vor-

liegen, so lassen sich jedenfalls alle Befunde ganz gut mit dieser Annahme vereinigen. Ich weise vor Allem auf das Verhalten der Marksubstanz hin. Virchow hat bekanntlich die Cystenniere aus einem Entzündungsprozess der Papillen abgeleitet, durch den die geraden Harnkanälchen verlegt und secundär die Cystenbildungen veranlasst werden sollen. Wenn nun auch nach meinen Untersuchungen der Zusammenhang zwischen der Entstehung der Cysten und der Markkegelentzündung ein anderer ist, so gehört eben doch die letztere in das Bild der Cystenniere hinein.

Ein anderer Umstand erklärt sich ebenso ungezwungen, das ist die Communication mancher Cysten mit dem rudimentären Nierenbecken, wie sie z. B. von v. Mutach beschrieben worden ist. Es handelt sich in solchen Fällen um diejenigen Hohlräume, die an den Enden der geraden Harnkanälchen entstanden sind.

Ferner stimmt auch das histologische Verhalten der cystösen Abschnitte gut zu dem Bau der Cystenniere. Das geht u. a. auch aus der von Ziegler gegebenen Abbildung hervor, die sich in allen wesentlichen Punkten mit meinen Präparaten deckt.

Ich halte es daher für sehr wohl möglich, dass die Hohlräume der typischen Cystennieren aus der oben dargestellten Entwicklungsstörung abgeleitet werden können. Nun werden vielleicht diejenigen, welche die Cystenniere für einen Tumor, ein Cystadenom, halten, Bedenken tragen, meine Erklärung zu acceptiren oder sie werden annehmen wollen, dass man zwei Arten, Tumoren und solche, die eine andere Bedeutung haben, unterscheiden müsse. Aber bei dem im Grossen und Ganzen durchaus einheitlichen Bau der Präparate ist mir eine zweifache Erklärung unwahrscheinlich. Auch sind diejenigen Gründe, die man für den Geschwulstcharakter bisher angeführt hat, nicht zwingend. Die papillären Erhebungen 2. Ordnung, die man gelegentlich in den Hohlräumen sieht, kommen ja gelegentlich auf den verschiedensten epithelbedeckten Flächen vor, wenn sie in Entzündung gerathen sind und wenn angeführt wird, dass das Cystenepithel ein selbständiges Wachsthum zeigen könne, indem es Sprossen in das Bindegewebe treibe und so die Hohlräume vergrössere, so sind die histologischen Befunde durchaus nicht zwingend. Meiner Meinung nach kommt in gutartigen epithelialen Tumoren ein alleiniges Wachsthum des Epithels in das Bindegewebe hinein nicht vor. Stets wachsen beide

Theile gemeinsam. Ich habe mich darüber an anderer Stelle (Virch. Arch. Bd. 151) ausgesprochen.

Ich glaube also daran festhalten zu dürfen, dass alle Cystennieren gemeinsamen Ursprungs sind und auch die im höheren Lebensalter zur Beobachtung kommenden lassen sich auf die embryonale Entstehung beziehen, wenn man auf Grund meiner Präparate annimmt, dass nur ein Theil der Nierenrinde entartet war und erst allmählich durch die sich vergrößernden Cysten vernichtet wurde.

Damit will ich nun aber nicht in Abrede stellen, dass die Cystenniere manche Charaktere einer Geschwulst an sich trägt. Ich sehe in ihnen den Ausdruck des Umstandes, dass die in ihrer Entwicklung gestörten Gewebe in sich und mit dem Organismus nicht physiologisch zusammenhängen, seinem Einfluss nicht voll unterliegen und deshalb auf eigene Faust wachsen.

Noch tumorähnlicher wird das cystöse Gewebe, wenn die Niere nur theilweise entartet ist. Krönlein hat auf dem Chirurgencongress (1899) ein Präparat demonstriert, in welchem ein über kopfgrosser aus Cysten bestehender Tumor mit einem normalen Nierenabschnitt zusammenhing. Ich nehme an, dass hier nur ein Theil der Nierenanlage die erörterte Entwicklungsstörung erfuhr.

Es sei mir schliesslich gestattet, darauf hinzuweisen, dass die Entstehung der Niere aus zwei Anlagen auch noch in anderer Weise die Grundlage für Cystenbildung und andere Abnormitäten sein kann. Wenn die Uretersprossen nicht mit jener kappenförmigen Zelllage bedeckt sind oder wenn diese in der Entwicklung zurückbleibt, so können Cysten nur aus Sammelröhren hervorgehen. Ich besitze ein makroskopisch jenen Nieren sehr ähnliches Präparat, in welchem aber nicht eine einzige Glomeruluscyste vorhanden war. Alle verdanken geraden Harnkanälchen ihr Dasein. Es ist ferner denkbar, dass der Ureter an der Urniere vorbeiwächst und keinen Zellbelag mitnimmt. Dann kann sein Ende, das rudimentäre Nierenbecken, sich cystisch erweitern, ohne dass es überhaupt zur Bildung der Niere kommt. Mir liegt ein Fall von Verdoppelung des Ureter vor. Der eine mündet in die Urethra und geht an seinem oberen Ende in eine einfache dünnwandige, mit der Niere verwachsene Cyste über. Ich stelle mir vor, dass dieser tiefer liegende, zu weit abwärts aus dem Wolffschen

Gänge herausgewachsene Ureter die Urniere verfehlte. Auf noch andere Möglichkeiten einer Entwicklungsstörung will ich hier nicht eingehen.

Erklärung der Figuren.

- Fig. 1. Embryonale Meerschweinchenniere. Umgebogenes Ende eines geraden Harnkanälchens. Darauf liegt ein abgegrenztes Zellstratum mit kolbenförmiger unterer Anschwellung. In weiterer Umgebung ein zellreiches Blastem.
- Fig. 2. Horizontalschnitt durch eine ähnliche Stelle wie in Fig. 1. Das querdurchschnittene Kanälchen wird zunächst von einem abgegrenzten Zellstratum, dann von dem Blastem umgeben.
- Fig. 3. Schematische Figuren über die Entwicklung des Glomerulus und der Harnkanälchen aus zwei getrennten Anlagen. a gerades Harnkanälchen, links die abgegrenzte zum Glomerulus werdende Zelllage. In III Vereinigung des Glomerulus mit der Sammelröhre durch das zum gewundenen Harnkanälchen sich umbildende Verbindungsstück b.
- Fig. 4. Entwicklung des Ureters. a Wolff'scher Gang, b Ureter, c die aufsitzende abgegrenzte Zelllage, d Verlängerung der Urniere, in welcher der Ureter hineinwächst, e Urnierenkanälchen.
- Fig. 5. Halbschematische Figuren über Cysten der Niere. a 1 Cyste aus dem Ende eines geraden Harnkanälchens 2, 3 Glomeruluscyste. b 1 Cyste aus dem Ende eines geraden Harnkanälchens, 2 Glomeruluscyste, zu 1 gehörig, 4 andere Glomeruluscyste, 3 Harnkanälchen.

Discussion.

Herr Ziegler: Ich möchte darauf hinweisen, dass ein Fall von fein-, schwammig gebauter Cystenniere bei einem neugeborenen Kinde, den ich in meinem Lehrbuche abgebildet habe, durchaus ähnliche Verhältnisse bietet, indem man ebenfalls Glomeruluscysten und Kanälchencysten unterscheiden kann.

Herr v. Kahlden: Darf ich Herrn Prof. Ribbert fragen, ob alle vorhandenen Cysten Glomeruluscysten waren, und wie weit er geneigt ist, von seinem Falle aus eine Verallgemeinerung auf die Entstehung der Cystenniere überhaupt zu machen?

Herrn Marchand gegenüber möchte ich bemerken, dass in den von mir beschriebenen Fällen, vornehmlich in einem derselben, die papillären Wucherungen und die Neubildung epithelialer Kanäle so bedeutend war, dass man doch an eine epithaliale Neubildung, an eine Adenombildung denken muss.

Zeichen von Harnstauung fehlen in vielen Fällen, in denen es sich um Cysten von Erwachsenen handelt.

Wenn Herr Marchand nur eine Harnstauung innerhalb einzelner Abschnitte der Niere, nicht aber in den grösseren Harnwegen annimmt, so befriedigt mich das ganz besonders, weil ich selbst in meiner ersten Publication eben diese Ansicht mit Nachdruck ausgesprochen habe.

Ueber die Bedeutung der papillären Wucherungen dürfte erst ein Vergleich der verschiedenen Präparate Aufklärung geben.

Herr Marchand: Bei aller Anerkennung der grossen Wichtigkeit der von Herrn Ribbert gegebenen Darstellung der Entwicklung der Niere muss ich doch ein definitives Urtheil bis nach Besichtigung der Präparate aufschieben. In Bezug auf die Cystenniere möchte ich erwähnen, dass vor Kurzem eine Dissertation von Herrn Wigand aus dem Marburger Institute erschienen ist, in welcher ein Fall von Retention des Harns durch ein Septum in der Pars membranacea bei einem Neugeborenen beschrieben ist; hier finden sich Veränderungen der Niere, die den vom Vortragenden geschilderten entsprechen; es war indess die eine der beiden Nieren sehr viel besser entwickelt, die andere zeigte einen höheren Grad von Hydronephrose und Schwund des Parenchyms. Ein zweiter Fall betraf eine typische Cystenniere, die als Geburtshinderniss gewirkt hatte. Hier lag offenbar eine schwere Entwicklungsstörung der Niere vor, mangelhafte Anlage der geraden Harnkanälchen, sehr zahlreiche Cysten in den Rändern, die zum Theil aus Glomerulis, zum Theil aus Harnkanälchen hervorgegangen waren. Offenbar sind diese Cysten durch Retention des Sekrets innerhalb der abgeschnürten Theile des Kanalsystems zu erklären. Die Auffassung der Cystenniere als adenomatöse Geschwulst halte ich nicht für zutreffend.

Herr Aschoff: Ich glaube, dass unter den Cysten, welche durch Nichtvereinigung der Urnierenabschnitte und der geraden Harnkanälchen entstehen, auch solche Fälle foetaler Cystenniere vorkommen, welche sich aus sekundärem Schwund des bereits ausgebildeten Ureteren- und geraden Harnkanälchensystems entwickeln. Ein solcher Schwund (Atresie) des Kanalsystems findet an denjenigen Stellen in erster Linie statt, an denen sich physiologische Verengerungen ausbilden, das heisst am Eintritt des Uterus in die Blase, am Uebergang des Beckens in die Ureteren, am Uebergang der geraden Harnkanälchen

in das Becken, d. h. in den Papillenspitzen. Möglicherweise unterbleibt das Aussprossen mancher Kanälchen aus dem Becken überhaupt.

Herr Ribbert: Mit Herrn Aschoff stimme ich darin überein, dass auch secundär durch Entzündung wieder Trennungen im Verlauf der Harnkanälchen und daraus Cysten entstehen können.

Herrn v. Kahliden erwidere ich, dass nicht nur jede Harnstauung, sondern auch jedes andere zur Entzündung führende Moment dasselbe Resultat haben kann, ferner, dass im hohen Alter gefundene Cystennieren vielleicht darauf beruhen, dass beim Neugeborenen nur ein Theil der Rinde cystisch war und erst später durch weitere Entwicklung der Cysten die übrige Rinde vernichtet wurde.

11. Herr Carl Kaiserling,

Assistent am Pathologischen Institut zu Berlin:

Ueber Konservirung und Aufstellung pathologisch-anatomischer Präparate für Schau- und Lehrsammlungen.

Als gelegentlich des Tuberkulose-Kongresses in Berlin von Seiten unseres „Einführenden“, Herrn Obermedicinalrathes Professor Dr. Bollinger, die Aufforderung an mich erging, an dieser Stelle über meine Erfahrungen bei der Conservirung anatomischer Präparate unter möglichster Erhaltung der natürlichen Farbe zu berichten, habe ich lange Zeit geschwankt, ob ich dieser ehrenvollen Anregung Folge leisten solle. Es waren mehrere Gründe, die mich zweifelhaft machten. Einmal konnte ich nicht hoffen, Ihnen irgend etwas principiell Neues zu bringen und sodann war die Art und Weise nicht gerade ermunternd, wie ich öfter über meine Beschäftigung als Präparator und die Stellung der von mir angegebenen Methode zu der Anderer habe reden hören. Der bisher geübte Gebrauch, die Conservirung und Aufstellung der Präparate einem mehr oder weniger intelligenten Diener oder speciell hierfür angestellten subalternen Beamten zu überlassen, hat dazu geführt, dass Mancher eine derartige Thätigkeit einem wissenschaftlich gebildeten Menschen nicht für angemessen hält. Ich bin nun allerdings durch jahrelange Uebung und die

Untersuchung der einschlägigen Fragen zu einem entgegengesetzten Resultate gekommen und sehe in der bislang geübten Praxis den Grund, dass die Methoden der Conservirung so lange Zeit wenig Fortschritte gemacht haben.

Wenn ich nun heute über einige dieser Fragen spreche, so habe ich den stillen Wunsch, den Einen oder Anderen anzuregen, dieses anscheinend rein technische und unwissenschaftliche Gebiet mehr als bisher zu pflegen, und zwar nicht nur rein technisch und experimentell, sondern nach streng wissenschaftlichen Principien und Methoden. Ich glaube, es wird sich mancher neue Ausblick eröffnen und manche allgemeiner wichtige Thatsache sich ergeben. Freilich sind diese Untersuchungen nicht leicht: chemische, physikalische und mikroskopische Methoden müssen zu Hilfe genommen werden. Nur auf diese Weise kann man dahin kommen, an die Stelle des unsicheren Versuchens das zielbewusste Handeln zu setzen, für die einzelnen Fälle die jeweils besten Recepte zu finden, damit nunmehr auch ein weniger gelehrter Gehilfe mit Sicherheit gute Präparate herstellen kann.

Gestatten Sie mir, an einem Beispiele zu zeigen, dass man bei derartigen Untersuchungen wirklich neue Gesichtspunkte finden kann. Es war mir beim Studium des Verhaltens von Fett bei Behandlung mit verschiedenen Medien aufgefallen, dass in der Nebenniere die Rindensubstanz bei der frischen Untersuchung im frischen Präparate fast immer ein anderes Aussehen zeigt, als bei Zusatz von conservirenden und färbenden Stoffen. Namentlich die allgemein als Fett bezeichneten kleinen Kügelchen zeigten ein sehr wechselvolles Verhalten, und es schien mir kein Mittel zu geben, sie durch Conservirung zu erhalten. Ich versuchte alle möglichen Methoden und kam endlich, durch eigenthümliche Brechungsverhältnisse veranlasst, zu der Untersuchung im polarisirten Lichte. Es zeigte sich, dass ein grosser Theil der Körperchen doppeltbrechend war, mithin kein gewöhnliches Fett sein konnte. Des Weiteren ergab sich, dass die gewöhnlichen Fixationsmittel nicht im Stande waren, diese Kügelchen unversehrt zu erhalten, sondern dass sie nach der Behandlung mit Alkohol, Sublimat, Formalin u. s. w. ihre charakteristischste Eigenschaft, die Doppelbrechung, verloren. Da nun in der Nebenniere auch thatsächlich Fett vorhanden ist, so war es nicht möglich, im gehärteten Präparat irgend ein Urtheil über das Verhalten der verschiedenen homogenen

Kügelchen abzugeben. Die genaueren Verhältnisse dieser Dinge für die Nebenniere hat Dr. A. Orgler in seiner Dissertation beschrieben, und ich hoffe über kurz oder lang genauere Mittheilungen darüber auch für andere Organe machen zu können. Aus diesem Beispiele können Sie auch ersehen, wie vorsichtig man mit der Deutung gehärteter und gefärbter Präparate sein muss. Gar Mancher glaubt, dass Alles, was er in seinen gehärteten und gefärbten Schnitten sieht, von vorne herein vorhanden sei. Je mehr er sich aber mit dem Studium der durch Zusätze aller Art hervorgerufenen Veränderungen beschäftigen wird, um so zurückhaltender wird er werden und den Begriff „Kunstprodukt“ erheblich anders fassen, als gegenwärtig üblich ist. Ob in der Gegenwart, wo jeder Mikroskopiker bestrebt ist, seinen Namen durch Angabe irgend es neuen Fixationsgemisches oder einer neuen Farbkombination in der Geschichte der Medicin zu verewigen, diese Mahnung zur Rückkehr zu exakten Methoden Erfolg haben wird, bezweifle ich selber, zumal es mir nur in sehr beschränkten Grenzen möglich ist, die erwünschten Methoden anzugeben. Sie müssen erst gefunden und ausgearbeitet werden, aber dieser noch vorhandene Mangel ist kein Grund, nicht in dieser Richtung zu arbeiten.

Schwierigkeiten ganz ähnlicher Art wie die eben angedeuteten waren es, die mich auf die von mir angegebene Konservierungsmethode gebracht haben. Ich bemerke hier ganz ausdrücklich, dass es mir dabei nur darauf angekommen ist, das makroskopische Aussehen der Organe zu erhalten, die Erhaltung der mikroskopischen Struktur interessirte mich erst in zweiter Linie. Das war bedingt durch die Erfahrungen beim Studium der Konservierungsmittel und ihrer Wirkungen auf das Blut und gewisse Zellen. Ueber ihren Einfluss auf die Form der rothen Blutkörperchen habe ich in meiner Dissertation, Berlin 1893, berichtet. Die Bearbeitung der Zellen hatte Dr. R. Germer übernommen und hierüber ebenfalls in seiner Dissertation und späterhin mit mir gemeinsam in Virchows Archiv Band 133, S. 79ff. berichtet. Wir haben reichlich Gelegenheit gehabt, uns zu überzeugen, dass die Erhaltung der Form nur in sehr beschränktem Masse möglich ist, dass aber bei gleicher Behandlungsweise gleicher Objekte eine gewisse Gesetzmässigkeit der Veränderungen stattfindet. Neben der Form interessirte mich weiterhin die Farbe des Blutes, deren Studium mit Hilfe des

Spektroskopes in sehr exakter Weise möglich ist. Die Resultate sind bisher nicht veröffentlicht mit Ausnahme der Veränderungen, die Blut durch Zusatz von Formalin und Alkohol erleidet. Diese Veränderungen, die ich in meiner ausführlichen Abhandlung in Virchows Archiv, Band 147, beschrieben habe, haben mir die Anregung zur Ausarbeitung meiner Methode gegeben und bilden eines ihrer grundlegenden Principien. Ich habe damals aus ganz bestimmten Gründen die deutlich beschriebenen Dinge nicht mit dem Namen genannt. Das scheint nur einem der Leser aufgefallen zu sein und ihn zu der von mir gewünschten Nachuntersuchung veranlasst zu haben. Das ist Dr. G. Puppe gewesen, der in seiner Abhandlung: „Ueber das Princip der Conservirung anatomischer Präparate in den natürlichen Farben“ u. s. w., Vierteljahrsschrift für gerichtliche Medicin und öffentliche Gesundheitspflege, 3. Folge, 17, 2, meine Angaben nachgeprüft, bestätigt und seinerseits nun die Namen der Dinge genannt hat, die für Jeden, der mit spektroskopischen Blutuntersuchungen vertraut ist, ohnehin bekannt sein mussten. Es handelt sich um die Umwandlung des im frischen Blute vorhandenen Oxyhämoglobins in Modifikationen des Hämatins. Wer nun behauptet, dass meine Methode eine belanglose Modifikation der vorher veröffentlichten von Melnikow und Jores sei, der verkennet, dass ich auf Grund eines von denen meiner Vorgänger abweichenden Principes, welches ich selbständig und allein gefunden habe, zu meinem Endresultate gekommen bin. Puppe hat nachgewiesen, dass mein Princip richtig ist. Daran ändert auch die Thatsache nichts, dass auch den anderen Methoden das gleiche Princip zu Grunde liegt, nur von den Autoren nicht erkannt ist. Es handelt sich um drei unabhängig von einander gefundene Methoden und nicht um Modifikationen nach Chronologie der Publikation.

Dass ausser Erhaltung der Blutfarbe, welche nur auf dem eben angedeuteten Umwege einstweilen möglich ist, auch noch auf die Erhaltung der Eigenfarbe, der Oberflächentransparenz und der groben Form Rücksicht zu nehmen ist, habe ich in meiner oben angeführten Abhandlung näher dargethan. Alle diese Eigenschaften eines Präparates sind ein untrennbares Ganzes und müssen in jedem Falle je nach dem Ueberwiegen der einen oder anderen ev. mit besonderem Nachdruck berücksichtigt werden. Das ist nun recht häufig leichter gesagt, als gethan. Man wird auch in die

Lage kommen, zu Gunsten eines guten Gesamteindrucks die weniger günstigen Eigenschaften über die anderen etwas zu vernachlässigen. Manches lässt sich überhaupt nicht erhalten. Dahin gehört das in die Augen Fallendste, die natürliche Blutfarbe. Wir müssen uns mit einer möglichst ähnlichen begnügen. Alles in Hämatin umgewandelte Oxyhämoglobin hat eine mehr oder weniger bräunliche Nuance, in der eine für die Pathologie wichtige verloren geht, die bläuliche bei venöser Stauung und Cyanose. Diese Farbentöne werden gerade die am schönsten leuchtend rothen, die sich überhaupt erzielen lassen. Für eine andere Färbung kann ich Ihnen nicht einmal einen annähernd ähnlichen Ersatz geben, für den frischen gelben Icterus. Er wird rettungslos tiefgrün. Da Melnikow angiebt, dass er den Icterus conserviren könne, ich aber auch nach seinen Angaben nicht dazu im Stande war, habe ich einen physiologischen Chemiker gebeten, sich mit der Frage zu beschäftigen. Es war der leider kürzlich unverhofft verstorbene Prof. Kanthack in London, der sich für die farbige Conservirung lebhaft interessirte. Nach einer mündlichen Mittheilung hat sich auch für ihn die Unmöglichkeit der Erhaltung der gelben Galle ergeben. Gelbe Lebern, die den Farbstoff nicht in diffuser Lösung, sondern in amorpher oder kristallinischer fester Form enthalten, lassen sich manchmal ausgezeichnet erhalten. Derartige Formen des Icterus künstlich herzustellen, ist mir in befriedigender Weise noch nicht gelungen. Vielleicht führen weitere Versuche in dieser Richtung zu einem Ziele.

Meine fortgesetzte Präparatorarbeit hat mich dazu geführt, dass ich am liebsten überhaupt keine feste Receptformel anführen möchte. Damit wird aber denen unter Ihnen, welche bisher noch keine oder wenig erfolgreiche Versuche mit der farbigen Conservirung gemacht haben, wenig gedient sein. Ich gebe Ihnen daher zunächst das Recept, welches bei uns jetzt zur fabrikmässigen Herstellung, wenn ich die Befriedigung der täglichen Bedürfnisse ohne höheres Interesse so nennen darf, mit gutem Erfolge in Anwendung ist.

Formalin	800 g
Kal. acetic.	85 g
Kal. nitric.	45 g
Dest. Wasser	4000 g

Diese Lösung ist eine Art Normallösung. Wie lange ein Organ

darin verweilen muss, lässt sich nach Stunden nur sehr schwer sagen. Besser sagt man: bis es durch und durch fixirt oder gehärtet ist. Dafür giebt es zwei Kriterien. Einmal das Gefühl. So lange ein Organ im Innern noch nicht völlig gehärtet ist, hat man beim Palpiren ein ähnliches Gefühl, wie bei der Untersuchung eines tieferliegenden Abscesses, eine Art Fluktuation. Sodann giebt das Aussehen des Blutes einen guten Anhalt. Drückt man auf das Organ, bis aus den Gefässen Blut ausfliesst, so muss selbst das aus den tiefen Schichten durch starken Druck hervorgebrachte Blut eine braune Farbe haben, die deutlich von der des frischen Blutes verschieden sein soll. Es hat den Anschein, als ob die Güte der Präparate nicht unwesentlich beeinflusst wird durch die Intensität, mit der die Formalineinwirkung geschieht. Ich ziehe es jetzt vor, zuerst die Wirkung möglichst langsam vor sich gehen zu lassen. Das ist durch verschiedene Massnahmen zu ermöglichen. Das Organ kommt zunächst in eine schon wiederholt gebrauchte Lösung des Formalingemisches. Rathsam ist es, in ein und derselben Lösung nicht alle möglichen Organe zu behandeln. Besonders Darm und Leber ziehe ich vor, in besonderen Gläsern und Lösungen zu behandeln, desgleichen auch das Centralnervensystem. Ist das Organ etwa ein Drittel der voraussichtlich nöthigen Fixationsdauer in der alten Lösung gewesen, kommt es in eine aus einem Drittel alter und zwei Dritteln frischer zusammengemischten, wiederum auf ein Drittel der Zeit. Zarte Sachen mit wenig Blut lässt man wohl auch völlig in dieser Mischung ausfixiren. Derbere, namentlich auch dickere, wie Nieren, Lebern, grössere Lungenabschnitte u. s. w. werden für den Rest der Härtungsdauer in ganz frische Lösung übertragen. Durch dieses scheinbar sehr complicirte Verfahren kann man die einzelnen Lösungen bis zum Aeussersten ausnutzen. Die Menge der Flüssigkeit soll sehr reichlich bemessen sein und das Volumen eines Organs mindestens um das Fünffache übersteigen.

Ein anderes gutes Mittel, die Wirkung des Formalins zu mässigen, ist der Zusatz von Glycerin. Das empfiehlt sich ganz allgemein in den Fällen, wo alte Lösungen nicht zur Verfügung stehen. Man setzt so viel Glycerin zu, dass das Formalin eine circa 3 % ige Lösung davon darstellt. Noch mehr erfordern sehr weiche Präparate, alle Därme, Knochenmark, gallertige Tumoren und verwandte Dinge. In allen diesen Fällen, namentlich wenn der

Blutgehalt ein relativ geringer ist, kann der Gehalt an Kal. acetic. um die Hälfte vermindert werden.

Für fettreiche Organe, sei es nun direkt Fettgewebe oder Fettinfiltration oder -Metamorphose, ist der Gehalt an Kal. acetic. zu steigern bis zum Dreifachen. Hierbei kommt man oft in einen Widerstreit der Interessen, insbesondere bei gleichzeitigem Vorhandensein von Muskulatur. Ganz schwierig ist die Fettmetamorphose des Herzens zu erhalten, weil die nöthige Menge Kal. acetic. zum Ablassen der Muskulatur führt. Am ehesten führt hier eine schwache glycerinhaltige Normallösung zum Ziele.

Ist sehr viel Blut vorhanden, steigere ich den Salzgehalt des Formalins auf das Doppelte eines jeden, so namentlich bei dicken Blutcoagulis, wie sie bei Hämoptoe sich in der Trachea finden können, oder bei Rupturen von Aneurysmen, auch bei Blutaspiration in den Lungen u. a. m. Hierbei kommt man nur durch recht langsame Fixation in allmählich wirksamer werdenden Lösungen zu einer befriedigenden Härtung. Mitunter collidiren die Interessen, z. B. bei grossen Hirnblutungen. Gehirn wird besser in glycerinhaltigem, salzarmem Formalin, das Blut in gerade entgegengesetzt gemischtem. In solchen Fällen bleibt es jedem überlassen, was er am meisten betonen will. Sind in der Nachbarschaft der grossen Blutung feinere kleine und zarte diffuse Infiltrationen, so conservirt man die erste Zeit mit glycerinhaltiger Normallösung und den Rest mit solcher ohne Glycerin und fügt die beiden Salze allmählich hinzu.

Für manche Objecte mit wenig Blut, aber ausgesprochener Eigenfarbe, ganz vornehmlich für die Muskulatur, sowohl die Körpermuskulatur wie auch das Herz, vermindere ich den Kal. acetic.-Gehalt bis auf ein Drittel und nehme das Doppelte und Dreifache an Salpeter. Derartige Objecte behandle ich auch stets im Einzelnen mit eben ausreichender Flüssigkeitsmenge. Zu der Gruppe dieser Organe gehört auch der Uterus.

Was die Behandlung der einzelnen Organe, namentlich die Art des Einlegens u. s. w. betrifft, muss ich, um mich nicht selber zu wiederholen, auf meine Abhandlung in Virchow's Archiv verweisen. Dort sind auch die Vorzüge der Injection grösserer Organe besprochen. Ich komme mit der Zeit mehr und mehr von der Injection ab. Einmal kann durch die allmählich sich steigernde

Wirksamkeit der Lösungen die Fixationsdauer der Organe ohne besondere Gefahr auf das Doppelte und Dreifache der früher angegebenen Zeiten ausgedehnt und damit auch eine bessere Tiefenwirkung erreicht werden, und dann lernt man mit der Zeit seine Objecte so auszuwählen und in entsprechend abgetragene Stücke zu zerlegen, dass man, ohne der allgemeinen Uebersichtlichkeit Abbruch zu thun, doch Alles zur Darstellung bringen kann, was an einem Präparate darstellungswerth ist. Endlich kann die Tiefenwirkung durch entsprechend geführte, nach Vollendung der Aufstellung unsichtbare Einschnitte erheblich gefördert werden. Wie diese Schnitte im einzelnen zu legen sind, lässt sich nur von Fall zu Fall zu bestimmen. Man umgeht also die Schwierigkeiten der Durchhärtung grosser Schnitte dadurch, dass man schon bei der Section sich im Geiste das Aussehen des fertigen Präparates vor malt, richtet danach seine Schnittführung und Anordnung des Präparates ein.

Je frischer die einzulegenden Organe sind, umso besser für den Erfolg. Haben sie schon Stunden oder Tage lang herumgestanden, Hitze und Kälte, Feuchtigkeit und Trockenheit ertragen, kann man nicht mehr viel von ihnen erwarten. Man lege also unmittelbar nach der Section ein, ehe eine Diffusion des Blutes eintritt.

In der bisher besprochenen Fixationsflüssigkeit darf das Organ nie seine Farbe und Transparenz ganz verlieren, das Blut muss immer noch röthlich erscheinen, die Organstruktur deutlich sein. Die Trübung und Verfärbung soll langsam eintreten. Bleichen die Organe schnell oder entfärben sich ganz und gar, so ist irgend ein Fehler vorgekommen. Dieser kann liegen an dem Formalin, wenigstens sind mir im Laufe der Zeit einige Flaschen vorgekommen, die absolut nicht zu brauchen waren. Leider kann ich Ihnen über die chemische Untersuchung dieser Formalinsorten nichts sagen, weil ich selbst das Resultat nicht erfahren habe. Ich untersuche daher jede neu ankommende Formalinflasche auf meine Art; ich mache eine Probefixation. Dazu eignet sich am besten ein Stück frische, blutreiche Niere. Ich möchte behaupten, dass Nieren schlechterdings nicht zu verderben sind, wenn das zur Verwendung kommende Material gut ist. Ich setze etwa 300 ccm Formalingemisch an und füge 3 pCt. Glycerin hinzu. In dieser Lösung wird eine halbe Niere gehärtet. Misslingt sie, gebe ich

das Formalin zurück. Dabei ist Voraussetzung, dass der Präparator die Flasche selber öffnet, warum, brauche ich nicht genauer auszuführen. Mancher Misserfolg dürfte wohl zurückzuführen sein auf Einwirkung Unberufener. Blasst ein Organ innerhalb 24 Stunden im Formalingemisch auffallend stark ab, so bringe man es — gutes Material vorausgesetzt — in eine ältere Lösung zurück oder setze Glycerin hinzu, ev. wähle man nach den oben angedeuteten Modificationen eine andere Salzmischung. Ob andere Salze als die erwähnten irgend einen Vorthail bringen, mögen Untersuchungen anderer Präparatoren erweisen. Ich für meine Person bin immer wieder auf das Kal. acetic. und Kal. nitric. zurückgekommen, was ich auch sonst versucht habe. Ganz ebenso ist es auch Prof. Kanthack gegangen. Da ich von keinem Körper irgend einen Vorzug nennen kann, so will ich alle diese Versuche übergehen. Wer sich an diese Versuche heranbegeben will, erinnere sich des oben angegebenen Principes der Umwandlung direct nicht zu erhaltender Körper in gleich oder ähnlich gefärbte andere Modificationen. Im Reagensglase geht Manches, was man an einem Organ nicht anwenden kann, ohne seine Gesamtbeschaffenheit zu schädigen.

Ist nun das Präparat gut durchgehärtet, so wird es übertragen in Alkohol. Am besten wäre absoluter Alkohol, aber man kommt auch mit 80—90 pCt. aus. Wir gebrauchen jetzt aus Billigkeitsrücksichten seit drei Jahren 80 pCt. Spiritus und sind in den allermeisten Fällen damit ausgekommen. Bis die Farbe, namentlich des Blutes, wiedergekommen ist, lässt man das Präparat in einer bereits gebrauchten Alkoholmenge und überträgt dann noch für die gleiche Zeit in ungebrauchten. Länger als höchstens sechs Stunden bleibt kein Präparat im Spiritus. In allen den Fällen, in denen Glycerin zu der Fixationsflüssigkeit hinzugesetzt ist, füge man auch dem Alkohol die entsprechende Menge hinzu. Die Nuance des Roth, welche der Blutfarbstoff — es ist alkalisches Hämatin — durch die Alkoholbehandlung erhält, wechselt von Braunroth bis zum Ziegelroth; für weitaus die meisten Fälle hat sie einen leichten Stich ins Braune.

Nach Wiederkehr der Farbe kommt das Organ in die dritte, die Aufbewahrungsflüssigkeit. Auch bei dieser müssen mannigfache Concentrationen und Compositionen je nach Art des Objectes

verwendet werden. Für grössere und blutreiche Stücke verwende ich eine Lösung von:

Wasser 9000 ccm
Kal. acetic. 2000 g
Glycerin 3000 ccm

In dieser Lösung lasse ich die Organe, ehe ich sie definitiv aufstelle, erst 8—14 Tage je nach Grösse in einem Sammelgefässe liegen, damit sie gut durchtränkt werden. In dieser Lösung treten noch mancherlei Farbenänderungen ein, das Blut wird meist etwas lichter und heller roth, und das Ganze gewinnt durch die langsam eintretende Oberflächentransparenz noch erheblich. Der starke Gehalt an Kal. acetic. eignet sich nicht für Alles; zarte Objecte leiden mitunter stark, namentlich Darm, Trachea und Muskeln. Hierfür nehme ich nur ein Drittel der angegebenen Menge des essigsauren Kaliums, und wenn ich auch dann noch ein geringes Abblassen innerhalb weniger Stunden bemerke, lasse ich das Kal. acetic. ganz weg und lege das Präparat in

Wasser 1000 ccm
Glycerin 300—1000 ccm
Alkohol (80 pCt.) 200—500 ccm.

Es ist mir nicht recht möglich, zu sagen, wieviel Glycerin und Alkohol zu nehmen ist. Mit der Zeit sieht man das dem Organ an. In diesen Lösungen gewinnt die Blutfarbe sehr häufig noch ein leuchtenderes Aussehen, sodass ich seit einiger Zeit solche Präparate, denen ein helleres Blutroth besser zu Gesicht steht, erst einen oder mehrere Tage in diese Mischung bringe, ehe sie definitiv in die Kal. acetic.-haltige Aufbewahrungsflüssigkeit gebracht werden. Kanthack verwendet statt des Alkohols eine unbestimmte kleine Menge Formalin. Ich selber benutze noch mancherlei Zusätze und glaube, dass der eine oder andere recht vortheilhaft ist. Da aber die Akten hierüber noch nicht geschlossen sind, so möchte ich keine weiteren Angaben darüber machen, um Sie nicht zu verwirren. Es ist nicht einmal ausgeschlossen, dass die angeblichen Vorzüge anderer Mittel zufällig bei solchen Objecten angewendet sind, die auch mit der gewöhnlichen Methode ein besseres Resultat ergeben hätten, als für gewöhnlich. Das passirt jedem vielbeschäftigten Präparator, und er ist meist nicht in der Lage, zu sagen, warum ein Organ einmal besser wird und einmal nur die Durchschnittsgüte erreicht. Es scheint

mir, als ob die chemische Beschaffenheit der Organe dabei eine Rolle spielt.

Unter der Voraussetzung guten Materials, sorgfältiger Arbeit und der Verwendung möglichst frischer Organe ist mir seit vier Jahren noch kein einziges Präparat verdorben. Ich bin daher immer erstaunt, wenn mir der eine oder andere meiner Kollegen sagt: Ich habe viele Versuche genau nach Ihren Vorschriften gemacht, aber „es“ geht nicht. Sie haben wohl noch ein Geheimniss? Meine Herren, „es“ geht wirklich; ich habe kein Geheimniss verschwiegen, sondern Ihnen gesagt, was sich sagen lässt. Unmöglich kann ich Ihnen mit meinen Worten meine vielhundertfache Erfahrung auf Sie als Ihre persönliche Erfahrung übertragen. Es ist hier wie überall: Uebung macht den Meister. Lassen sie sich nicht durch einen oder anderen anfänglichen Misserfolg abschrecken, die Methode zu üben. Es mögen bei ihrer Handhabung eine Reihe von Handgriffen vorkommen, die mir so absolut selbstverständlich sind, dass sie mir gar nicht als solche auffallen, während Andere in ihnen eine Stütze des Erfolges sehen. Ich bin daher gerne bereit, jedem von Ihnen die Sache bei uns in Berlin zu zeigen und stehe jedem gerne zu weiteren Auskünften zur Verfügung.

Wiederholt ist mir die Frage vorgelegt, wie die Erhaltung der mikroskopischen Struktur sei. Auch darüber habe ich in meiner ersten Abhandlung einige Mittheilungen gemacht. Ich bin gerade dabei, die ganze Angelegenheit genauer zu bearbeiten und unsere alten Präparate darauf hin durchzunehmen. Wer irgend Bedenken trägt, dem empfehle ich solche Präparate, die möglicherweise noch einer mikroskopischen Bearbeitung unterliegen könnten, in der auch sonst von ihm geübten Weise zu conserviren. Ich für meine Person halte überhaupt nicht viel von der Verwerthung alter Sammlungsobjecte, sondern ziehe es vor, von interessanten oder zweifelhaften Objecten unmittelbar nach der Section entsprechende Stücke in verschiedene Fixationslösungen einzulegen und bis zum Schneiden — in Paraffin oder Celloidin eingelegt — fertig zu machen. Wenn man gute Demonstrationspräparate haben will, muss man eben Demonstrationspräparate machen und keine andere Rücksicht nehmen. Mir ist es ganz gleichgiltig, wie die mikroskopische Beschaffenheit wohl werden könnte und empfehle Ihnen nochmals für alle Fälle, wo das nicht einerlei ist, bei der Ihnen bisher dankbarsten Methode zu bleiben.

Nun bliebe noch die Aufstellung zu besprechen übrig. Sie wird durch den leitenden Satz bedingt: Alle Organe zeigen die beste Farbenwirkung nur in der Aufbewahrungsflüssigkeit und verlieren oft nicht unerheblich durch die Herausnahme aus ihr. Demgemäss stelle ich die Präparate so in Gläsern auf, dass Alles, was an ihnen gezeigt werden soll, bequem, event. durch Drehen des Glases zu sehen ist. Dazu sind nun in weitaus den meisten Fällen die runden Gläser nicht zu brauchen, weil an ihnen zahlreiche, sehr störende Reflexe entstehen und durch die Linsenwirkung der gewölbten Wände Verzerrungen auftreten und oft eine rechte Betrachtung überhaupt nicht möglich ist.

Wir gebrauchen daher viereckige Gläser der verschiedensten Maasse. Leider sind diese Gläser vorerst noch ziemlich theuer, weil sie in der Regel erst angefertigt werden müssen. Dabei habe ich das Bestreben, möglichst flache Gläser zu benutzen, weil sich darin die Organe besser unterbringen lassen, wenig Flüssigkeit nothwendig ist und die Betrachtung erleichtert wird. Die Höhe, Breite und Tiefe unserer gangbarsten Gläser ist folgende:

18×8×3 namentlich für Kinderknochen, 17×10×5 für Kehlköpfe, 26×19×8 für Lungen, 30×13×8 für Lebern, 21×15×13 für Schädeldächer, ganze Gehirne, gewölbte Durapräparate, 30×18×8 für Gehirne, die nach dem Regulativ seciert sind, 18×11×9 für Herzen, 16×11×6 für einzelne Nieren und dergleichen, 24×12×6 für scheibenförmige Stücke verschiedener Organe, 32×22×4 für aufgeschnittene und ausgebreitete Magen. Runde Gläser gebrauchen wir nur folgende: 50×11 für Oberschenkelknochen, 50×6 für Darmpräparate und 50×4 für Rückenmark. Die Knochen kommen neuerdings auch in viereckige Gläser.

Wenn die Präparate gut demonstrabel sein sollen, so liegt das keineswegs allein an den Gläsern. Schon bei der Section nehme man Rücksicht auf den späteren Zweck als Demonstrationsobjekt. Oft wird eine abweichende Schnittführung nöthig sein, die Zahl der Schnitte vermehrt werden müssen, oder überhaupt eine jede Schnittführung zu unterlassen sein, bis die Injektion vollendet ist. Alle diese Dinge kann nur der richtig ausführen, der selber conservirt, und ich für meine Person kann nur für solche Objekte mit einiger Sicherheit garantiren, die ich selber von vorne herein in den Händen gehabt habe. Wie man durch richtige Lagerung

u. s. w. für die Erhaltung der Uebersichtlichkeit sorgt, ist ausführlich an verschiedenen Beispielen von mir in meiner mehrfach erwähnten Arbeit mitgetheilt.

Eine recht unbequeme Sache ist das Verkitten der Gläser. Am besten wären solche mit eingreifendem Deckel, bei denen man durch Vaseline einen luftdichten und jederzeit leicht zu öffnenden Verschluss herstellen kann. Diese Gläser sind aber so theuer, dass sie für uns wenigstens nicht in Betracht kommen können. Unsere Gläser haben oben einen abgeschliffenen Rand und werden durch eine Glasplatte verschlossen. Als Verschlussmittel bewährt sich gut der gewöhnliche Mennigekitt. Bei einigermaßen bemerkbarem Alkoholgehalt der Aufbewahrungsflüssigkeit löst er sich aber theilweise. Für den Nachweis eines guten und billigen alkoholbeständigen Verschlussmittels wäre ich Ihnen zu grossem Danke verpflichtet.

Vor der endgiltigen Aufstellung bewährt sich ein ebenfalls schon früher mitgeteilter Kunstgriff, die Oberfläche des Präparates in dünner Schicht mit einem scharfen Messer abzutragen. Dabei tritt nicht selten die Farbe viel leuchtender in die Erscheinung. Ist das Blut zu bräunlich, so überträgt man noch einmal in ein Glycerin-Alkoholgemisch, bis eine bessere Farbe eingetreten ist. Da bei dieser Abtragung an dem gehärteten Präparate naturgemäss stets eine ganz glatte Schnittfläche resultirt, kann der Werth desselben in den Fällen beeinträchtigt sein, wo es gerade auf feine Höhenunterschiede ankommt. In der relativ stark lichtbrechenden Flüssigkeit können auch ohne das manche Höhenunterschiede verloren gehen, z. B. ist es unmöglich, die zarten Hervorragungen bei Ependymitis granularis zu sehen, ohne das Gehirn aus der Flüssigkeit zu nehmen. Sind die Prominenzen aber deutlich, so lassen sie sich mitunter dadurch erhalten, dass das Organ vor der Behandlung eine künstliche Oberfläche erhält. Ich stelle mir eine ca. 10% Glyceringelatine her und füge so viel frisches Leichenblut hinzu, dass die Gelatine in dünner Schicht dunkelroth erscheint. Mit dieser erwärmten Lösung wird das Organ in zwei bis drei Millimeter dicker Schicht überzogen und nach dem Erstarren der Gelatine weiterbehandelt. Entfernt wird die künstliche Oberfläche nach mehrtägigem Liegen in der letzten Flüssigkeit. Derartige Hilfsmittel wende ich auch gelegentlich an, wenn die einzelnen Bestandtheile des Organes eine verschiedene Behandlung erfordern. Ich decke die zeitweise zu schützenden Stellen

mit Gelatine ab. Statt Gelatine können auch fetthaltige Massen oder Collodium genommen werden, je nach Art des Organes und der in Anwendung zu bringenden Flüssigkeit.

Hat man die Organe erst einige Zeit in einem Sammelgefässe aufbewahrt, so braucht man die definitive Flüssigkeit wohl kaum jemals zu erneuern, sie bleibt klar. Eine etwa eintretende Rothfärbung rührt von mangelhafter Fixation her. Namentlich leicht kommt das bei sehr dicken Blutmassen vor, die ohne Einschnitte sehr schwer durchhärten. Sollte das eintreten, so kann man versuchen, durch eine nochmalige Alkoholbehandlung, ja durch eine nochmalige Wiederholung aller Stadien der Behandlung die Fixation zu beenden.

Oft ist an mich die Anforderung herangetreten, Präparate, die mit Formalin allein behandelt waren, zu „retten“. Das geht nicht. Verlorene Farben sind verloren.

Ich habe Abstand genommen, Ihnen meine Präparate mit hierherzubringen, weil durch die weite Reise und die Durchrüttelung auf der Bahn und jedenfalls sehr unsanfte Behandlung während des Transports die Flüssigkeit etwas trübe geworden ist. Ich bitte Sie daher, sich die durch Absetzen wieder geklärten Sachen in unserer Ausstellung im Polytechnikum anzusehen. Keins der Präparate ist jünger als zwei Jahre, mehrere nahezu vier Jahre alt. Die weite Reise hat mich auch veranlasst, nur kleinere Stücke mitzubringen. Wenn Sie Gelegenheit haben sollten, einmal in Berlin unser neues Museum zu besuchen, so können Sie sehen, dass wir vor keiner Grösse der Präparate zurückschrecken. In der Ausstellung sehen Sie auch eine ganze Reihe von hier im Pathologischen Institute von Herrn Collegen Dürck angefertigten Präparaten. Sie sind lediglich nach meinen Angaben in Virchow's Archiv hergestellt und legen Zeugniß dafür ab, dass man nach meinen Angaben in der That arbeiten kann. Sie können dort auch eine neue Aufstellungsart sehen, wie sie von der Gesellschaft Photokoll geübt wird. Wie ich höre, will uns College Dürck noch nähere Mittheilungen über das Verfahren machen.

Zum Schlusse möchte ich noch bemerken, dass die Farben sich auch als lichtbeständig erwiesen haben, und dass selbst directes Sonnenlicht sie nicht beeinträchtigt. Aufbewahren wird

man die Präparate natürlich nach Möglichkeit vor intensivem Lichte geschützt, mit der besten Wirkung betrachten aber in recht hellem, ja im Sonnenlichte.

12. Herr Carl Kaiserling,

Assistent am Pathologischen Institut zu Berlin:

Ueber die Herstellung von Gips- und Wachsabgüssen.

Meine Herren! Wenn ich es unternommen habe, Ihnen Einiges mitzuthellen über die Herstellung von Wachs- und Gipsabgüssen, so werden Sie nicht verlangen, dass ich sie in der kurzen Zeit von wenigen Minuten zu vollendeten Formern ausbilde. Das ist auch nicht meine Absicht. Ich möchte Sie nur anregen, die künstliche Nachbildung mehr zu pflegen, als es bisher üblich ist, und Ihnen den Weg zeigen, wie die Resultate zu höherer Vollkommenheit gebracht werden können, als sie häufig haben. Wenn ich Ihnen nun auch in dieser Richtung manchen Fingerzeig zu geben vermag, so kann ich nicht durch noch so viele Worte Ihnen die eigene, vielseitige, praktische Erfahrung ersetzen, die, wie in allen Zweigen menschlicher Thätigkeit, auch in der Formerei die Seele und das Geheimniss des Erfolges ist.

Warum wird die künstliche plastische Nachbildung so wenig in den Dienst des medicinischen Unterrichts gestellt? Die Frage ist recht schwer zu beantworten. Wo immer gute Nachbildungen zur Ausstellung gelangen, finden sie allgemeinen Beifall, und man erkennt deren Werth für den Anschauungsunterricht voll an. Für viele Fälle giebt es kaum eine andere Art der Aufbewahrung. Da sind zunächst die Veränderungen vorübergehender Art, die entweder einem Wechsel in ihrer Erscheinung unterworfen sind, oder die gar völlig zur Heilung kommen. Dahin gehört das grosse Gebiet der Hauterkrankungen. In der That sind es daher auch vorwiegend die Hautärzte und Syphilidologen, denen die chromoplastische Nachbildung ein wichtiges Hilfsmittel geworden ist. Aber leider sind eine grosse Anzahl dieser Präparate Erzeugnisse des Auslandes. Insbesondere wandert viel Geld nach Paris zu Baretta, dessen Nachbildungen allerdings von hoher Vollkom-

menheit sind. In Berlin sind es besonders zwei Herren, die dieses Gebiet pflegen, Professor Lassar und neuerdings Professor Lesser. Bei Eröffnung des neuen Pathologischen Museums in Berlin hatte der letztgenannte eine grosse Anzahl seiner Präparate ausgestellt und allgemeinen Beifall gefunden. In der That gehören diese Wachsabgüsse mit zu dem Besten, was ich gesehen habe. Sie sind sämmtlich von Herrn Bildhauer F. Kolbow in Berlin, meinem verehrten Lehrmeister, angefertigt. Ein solches Präparat, ein Geschenk Herrn Professor Lesser's für unser Museum, zeige ich Ihnen hier. Es ist die Maske einer Leprakranken, nach dem Leben geformt und gemalt, und Sie werden zugeben, dass sie den ausländischen Erzeugnissen ebenbürtig sein dürfte.

Ausser den erwähnten Hautkrankheiten kommen solche Dinge in Betracht, die durch Operation entfernt werden. Bei solchen Objekten kann oft das durch die Operation gewonnene Präparat keine Vorstellung mehr geben von den ursprünglichen topographischen Verhältnissen. Ferner sind inoperabele Tumoren, Missbildungen aller Art u. dergl. dankbare Vorwürfe. Besser als durch eine weitere Aufzählung können Sie sich selber von dem Nutzen der künstlichen Nachbildungen für verschiedene Gebiete überzeugen durch einen Rundgang in den Ausstellungsräumen in der Technischen Hochschule. Dort finden Sie, von Dr. Barkow ausgestellt, verschiedene Hauterkrankungen, Erzeugnisse des eingangs erwähnten Pariser Modelleurs Baretta. Weiterhin die Abgüsse von Thorax-Deformitäten und Situs der Organe von Professor Rieder, die in der Bemalung allerdings etwas skizzenhaft behandelt sind, und das grosse Muskelmodell von Mollier. Alle diese Dinge haben auch für den Pathologen ein Interesse. Für ihn kommen noch hinzu die Nachbildungen innerer Organe. Wo es irgend möglich ist, wird natürlich dem möglichst vollkommen conservirten Originalpräparat der Vorzug zu geben sein. Dies gestattet aber naturgemäss keine Vervielfältigung. Dann giebt es eine Reihe von Fällen, wo es weniger auf die Erhaltung des ganzen Präparates ankommt, als vorwiegend auf die Erhaltung der Form im Allgemeinen. Manche Dinge bereiten der Conservirung grosse Schwierigkeiten, namentlich wenn die Farbenerhaltung erstrebt wird. Eine grosse Leber mit zahlreichen Krebsmetastasen ist beispielshalber kaum in befriedigender Weise zu erhalten. In diesem und ähnlichen Fällen ist es besser, vom Ganzen eine Form zu

nehmen und nur einen geeigneten Theil des Originals zu conserviren. Abnorme Situs innerer Organe lassen sich kaum anders für die Dauer dem Unterricht nutzbar machen, als durch Abformen, weil das Aufbewahren ganzer Leichen meist aus verschiedenen Gründen unmöglich ist.

Bei allen den angedeuteten Objecten käme als Darstellungsmethode nur noch die Photographie in Betracht. Ihr gegenüber hat die plastische und womöglich gut colorirte Nachbildung den Vorzug der viel sinnlicheren Wirkung. Man braucht sich die körperlichen Verhältnisse nicht mühsam aus der Licht- und Schattenvertheilung zu construiren, sondern hat sie in Originalgrösse naturgetreu vor Augen. Die Farbengebung ist bei plastischen Modellen leichter und besser möglich als auf Photogrammen.

Ehe ich nun zur Ausführung des Formens übergehe, möchte ich noch einige allgemeine Bemerkungen machen. Wer mit Vortheil und gutem Erfolge an diese Thätigkeit herantreten will, muss sich klar machen, was er mit seinem Materiale leisten kann. Wir haben im Gips und Wachs Stoffe vor uns, die fest und von einigermaßen durch und durch gleicher Homogenität sind. Daher werden Objecte, bei denen an dicht benachbarten Stellen erhebliche Verschiedenheiten der Transparenz vorhanden sind, schwer oder gar nicht darzustellen sein. Ebenso wird bei lufthaltigem Lungengewebe sich nur ein allgemein brauchbarer Effekt erzielen lassen. In sehr vielen Fällen wird das auch deshalb eintreten, weil die Feinheiten der Zeichnung eines Organes sich auf dem Abguss nicht nachahmen lassen, oder aber der dazu nöthige Aufwand an Arbeit in keinem Falle mit dem schliesslichen Resultate in Einklang steht. Nun kann aber jemand, der sein Material genau kennt und beherrscht, noch Manches ermöglichen, was einem weniger Geübten nicht gelingen mag. Daraus erfolgt mit unerbittlicher Nothwendigkeit, dass niemand eher an ernste Aufgaben herantreten soll, bis er Herr seines Materials geworden ist. Das ist nur durch andauernde Uebung möglich. Hier scheint mir die Ursache zu liegen, warum die Anfertigung plastischer Nachbildungen noch nicht die verdiente Verbreitung gefunden hat. Es ist nicht jedermanns Sache, ausgestattet mit den höchsten Ehren in der Medicin und Chirurgie, eine technische Lehre durchzumachen. Aber es giebt keinen anderen Weg. Manche Former lieben es, sich bei der Ausübung ihrer Arbeit mit einem dichten Schleier der Geheimthuerei zu um-

geben, als ob sie Recepte und Methoden besäßen, die das Gelingen garantirten. Ihr ganzes Geheimniss besteht lediglich darin, dass sie durch jahrelange Uebung und durch aufmerksames Studium aller kleinen Nebenumstände und Zufälligkeiten Herren über ihr Material geworden sind. Sie haben gelernt, zu individualisiren und Material und Objekt einander anzupassen. Wohl giebt es bestimmte Regeln, aber durch ihre Befolgung wird man höchstens ein mehr oder weniger geschickter Handwerker. Die Kunst des Individualisirens erfordert schon eine höhere Bildungsstufe und selbständiges Urtheil. Zur Vollendung gelangen Wenige, weil dazu wirkliche Künstler gehören. Bis zur zweiten Stufe kann es jeder halbwegs geschickte, fleissige Mensch bringen und muss es bringen, wenn seine Werke den gewünschten Nutzen stiften sollen. Dringend warnen möchte ich den Anfänger vor unablässigem Modificiren, Probiren und hastigem Arbeiten. Erst hat er Handwerker zu werden durch Lehre bei einem Meister. Dann wird er, wenn er genügend begabt ist, durch eigenes Weiterstreben selber Meister, vielleicht gar ein Künstler.

Für alle direkt nach der Natur anzufertigenden Abgüsse muss zunächst eine Form aus Gips gemacht werden. Es giebt nur noch ein Formmaterial, welches Anwendung finden könnte, die Gelatine. Deren Gebrauch übergehe ich für heute völlig, umsomehr, da derselbe die Beherrschung der Gipstechnik voraussetzt und nur in den Fällen unentbehrlich ist, bei denen das Können eines Nicht-Fachmannes versagt.

Der Anfänger wird gut thun, zu seinen ersten Versuchen solche Objekte zu wählen, die keine nennenswerthen Erhöhungen und Vertiefungen und namentlich keine Unterschneidungen darbieten. Dahin gehören Theile der Körperoberfläche, namentlich des Rückens, der Brust und Theile der Extremitäten, ferner Schnittflächen innerer Organe, der Leber, Niere und dergl. Das Objekt wird auf den Arbeitstisch gelegt auf ein angefeuchtetes Papier, bezw. die Leiche oder der Mensch so gelagert, dass das Arbeitsfeld bequem vorliegt. Eine Vorbereitung des Objectes ist meist nicht nöthig. Bei der Haut bedenke man, dass der Gips die Haare mit einformt, und dass sie beim Abnehmen der Form ausgerissen werden. Stehen sie sehr zahlreich und lang, wie am Kopf, den Achselhöhlen u. s. w. rasirt man sie, oder wenn das nicht angängig ist, pinselt man sie dick mit Thonschlicker ein, d. h. einem dicken Brei von Bildbauer-

thon. Das ist besser als die öfter empfohlene Butter. Durch sie wird leicht die Form fett und untauglich für Wachsausgüsse. Thon kann man leicht auswaschen. Das Einfetten der Haut ist sehr überflüssig, ja schädlich, weil die Haut durch das Fett ein abnorm glattes Aussehen bekommt, die Form nicht so scharf wird, weil Feinheiten durch das Fett verschmiert sind und schliesslich die Sauberkeit der Form leidet. Nasse Gegenstände, Geschwüre und dergl., sowie innere Organe kann man ohnehin nicht gleichmässig einfetten.

Nun wird der Gips angerührt. Der Gips für die Formerei wird, wie Sie wissen, durch Brennen des in der Natur in verschiedenen Modifikationen vorkommenden Rohmaterials gewonnen. Dabei geht ein Theil des chemisch gebundenen Wassers verloren. Der so gewonnene Gips wird gemahlen und gesiebt. Es giebt viele Sorten im Handel, verschieden nach der Güte des Rohmaterials und nach der Feinheit der Siebung. Wenig brauchbar ist der Alabastergips. Da der Sack feinsten Gipses ca. 3—5 M. kostet, so liegt kaum ein Grund vor, die geringeren Sorten zu verwenden. Das hat nur dann den Werth der Billigkeit, wenn es sich um sehr grosse Objekte handelt ohne grosse Ansprüche an die Feinheit der kleinsten Details, wie etwa die Situspräparate oder das Mollier'sche Muskelmodell in der Ausstellung. Den Gips beziehe man möglichst direkt vom Producenten, um sicher zu sein, dass man gutes Material erhält. Mit der Zeit zieht das feine Pulver Feuchtigkeit aus der Luft an, verliert an Bindekraft und härtet später und schliesslich überhaupt nicht mehr recht. Man hebe den Gips trocken und verschlossen auf, am besten in einer mit Papier oder Wachstuch ausgekleideten Kiste.

Bei dieser Gelegenheit möchte ich einige Worte über das Arbeitszimmer und die Arbeitskleidung sagen. Wenn irgend möglich, wähle man ein besonderes, helles, trockenes, heizbares Zimmer für seine Arbeit; Wasserleitung und Abguss, sowie Gasleitung sind erwünscht. Durch das unvermeidliche Verstauben werden etwaige Gegenstände im Zimmer mit Gips überzogen und leiden in ihrem Aussehen. Als Kleidung empfiehlt sich ein langer Bildhauerkittel und — von allem Anderen abgesehen — ein Paar alte Schuhe, die nie den Arbeitsraum verlassen. Auf diese Weise vermeidet man leicht das äusserst unangenehme Weiterverbreiten des zertretenen Gipsmaterials über Flur und Fussböden. In diesem

Zimmer lerne man erst formen, ehe man sich in Räumlichkeiten hineinwagt, die anderen Zwecken dienen, wie Krankenstuben u. s. w. Manche laute und leise Verwünschung der mit der Reinigung Beauftragten bleibt dann ferne vom Haupte des Künstlers.

Das Anrühren des Gipses geschieht am besten in emaillirten Blechnäpfen oder Wannen, deren Grösse abhängig ist von der nöthigen Menge Formmaterials. Wie viel davon nöthig ist, hängt von der nur durch Uebung zu erlernenden Schätzung von Fall zu Fall ab. Für das Anmachen des Gipses empfehle ich Ihnen folgende Methode. In das Gefäss kommt zunächst die nöthige Menge Wasser. Dann wird das Gipspulver mit einer oder zwei Händen locker in das Wasser hineingetreut, ohne dass grössere Klumpen zu Stande kommen. Dieses Einstreuen wird so lange fortgesetzt, bis kein Wasser mehr übersteht. Alsdann rührt man mit einer Kelle, ähnlich wie sie die Maurer zum Auftragen des Mörtels benutzen, nur kleiner und oval, das Ganze gründlich durch, ohne viel Luftblasen zu erzeugen oder überzuschwappen. Kleinere Quantitäten rührt man mit einem geeigneten Auftragespachtel um, unter Umständen ist es am einfachsten mit dem „Akkordspachtel“, wie die Former scherzweise die Hand nennen, umzurühren. Es ist schädlich, länger zu rühren, als gerade nöthig ist, um einen gleichmässigen Brei zu erzeugen. Der auf diese Weise angerührte Gips ist ungefähr ein Normalgips. Unter Umständen wünscht man ihn dünner oder dicker. Dann thut man eben mehr oder weniger Gips in das Wasser. Durchaus unzulässig ist es, zu dem angerührten Gipsbrei nochmals Pulver zuzusetzen und von Neuem durchzurühren. Dadurch verliert der Gips ebenso wie durch zu langes Rühren einen Theil seiner Bindekraft und wird später nicht genügend hart.

Nach dem Anrühren erfolgt das Auftragen auf das Objekt. Dazu kann man sich der Auftragespachtel bedienen. Meist benutzt man am besten die Hände. Die Consistenz eines frisch angerührten Gipses soll für sehr feine Objekte etwa die eines vorzüglichen Rahms sein. Von dieser dünnen, leicht in alle Feinheiten fliessenden Masse wird zunächst die erste Portion aufgetragen. Dabei ist darauf zu achten, dass nirgends Luftblasen entstehen, und der Gips in alle Feinheiten eindringt. Bei derben Organen kann man mit einem weichen Pinsel die Vertheilung fördern, bei zarten Objekten genügt oft ein kräftiges Blasen, um den genannten

Zweck zu erreichen. Nach Vollendung des ersten Auftrags kommt ein zweiter, bis alle Theile gleichmässig mit einer dünnen Gipschicht bedeckt sind. Nunmehr wartet man ab, bis die noch übrige Masse zu binden, steif zu werden beginnt. Jetzt ist der Gips im Stande, schon in sich zu tragen und so den Druck auf das Original zu vermindern. Man trägt Lage auf Lage vorsichtig auf, ohne Druck auszuüben, bis die Form 3 bis 4 cm dick ist. Dieses ganze Auftragen wird sehr beeinflusst durch die Schnelligkeit, mit der der Gips bindet. Sehr frischer Gips bindet oft so schnell, dass man kaum mit dem Auftrag fertig wird. Daher ziehen viele Former es vor, sich eine grössere Quantität Gips zu kaufen und ablagern zu lassen und wählen je nach der erforderlichen Schnelligkeit des Bindens ältere oder frischere Sorten. Das ist ein probateres Mittel, als die empfohlenen Zusätze von Leimwasser und dergleichen, um die Bindekraft zu beeinflussen.

Ist der Auftrag vollendet, so muss der Gips ausbinden. Guter Gips wird dabei warm, manche Sorten so warm, dass das lebende Modell Unbequemlichkeiten davon hat und die Präparate leiden. In diesem Falle nimmt man die Form ab, wenn die grösste Wärme erreicht ist, andernfalls lässt man wieder erkalten und entfernt erst dann die Form. Sind Haare mit eingeformt, so ist das schnelle Wegreissen weniger unangenehm, als das zaghafte. Bei Organformen macht es sich meist besser, dass man das Organ aus der Form entfernt als umgekehrt. Da man einer neu angekommenen Gipsorte nicht ansehen kann, ob sie schnell oder langsam bindet, stark oder schwach sich erwärmt, so muss man zunächst einen Versuch im Kleinen machen, um das Material eventuell ablagern zu lassen.

Es ist im Allgemeinen zweckmässig, die fertige Form erst am nächsten Tage oder noch später nach völligem Trocknen zum Guss zu verwenden. Es sei noch bemerkt, dass frische Leichentheile durch das Abformen mit Gips leiden und abblassen, selbst wenn man sie nach dem Formen gut von allem anhaftenden Gips durch Abwaschen mit Wasser befreit. Daher ziehe ich es für viele Fälle vor, die Organe erst möglichst gut unter Erhaltung der Farbe zu conserviren, in der Art, wie ich Ihnen vorgestern ausführlich zu schildern die Ehre hatte. Zwar wird die Farbe nie absolut erhalten, aber doch so, dass das conservirte Präparat eine durchaus genügende Vorlage für die spätere Bemalung des Abgusses

dienen kann. Die Farbe leidet oft noch mehr durch das Abformen des Organs und das Aufbewahren bis zur Bemalung. Die Conservirung nach dem Formen gelingt meist bei Weitem schlechter, als vorher. Auf diese Weise vermeidet man auch am besten den unangenehmen Geruch, das Verschleppen krankmachender Keime, das Schimmeln und Faulen kleiner anhängender Organtheile oder in den Gips aufgesogener Gewebsflüssigkeit. Bei grossen Organen, bei denen es nur auf die Form ankommt und auf die Bemalung kein grosser Werth gelegt wird, kann die Conservirung natürlich unterbleiben.

Kann man mit einiger Sicherheit einfache Formen herstellen, geht man zu complicirten über. Als einfaches Beispiel diene die Beschreibung des Formens einer halben Niere von beiden Seiten. Zuerst wird die Niere mit der platten Seite nach unten auf den Tisch gelegt und die convexe Fläche in der beschriebenen Weise geformt. Nach dem Erkalten der Form wird sie umgedreht und nun die ebene Fläche vorgenommen. Damit die beiden Hälften der Form nicht aneinanderkleben, wird der Theil der ersten Hälfte, auf den nunmehr Gips aufzutragen ist, mit einer Trennungsschicht überzogen. Vorher bohrt man mit einem Spachtel ringsum in den Rand eine Anzahl linsenförmiger Vertiefungen, die dazu dienen sollen, späterhin die beiden Formhälften stets wieder genau aufeinander zu passen. Dann pinselt man mit Oel oder Thon-schlicker Rand und Vertiefungen gut aus und formt die andere Hälfte. Es kommt gelegentlich vor, dass namentlich bei weichen Organen beim Umdrehen der ersten Hälfte das Organ nicht fest am Formrande anliegt, sondern eine Spalte entsteht. In solchen Fällen wird mit einem Gipsmesser der Rand etwas ab- und ausgeschnitten bis zu der Stelle, wo Form und Organ wieder zusammenpassen, und der Ausschnitt ebenfalls mit geölt. Beim Formen des zweiten Theils fliesst der Gips in diese so erhaltene Spalte mit hinein und die Form wird keine Fehler haben. Ist auch die zweite Hälfte geformt, wird das Organ herausgenommen und die beiden Formhälften genau aufeinandergelegt, fest zusammengedrückt und verschnürt, damit keine Verziehung entsteht. Auf diese Weise erhalten wir die einfachste Art einer Hohlform. Soll sie ausgegossen werden, muss natürlich erst irgendwo eine Oeffnung eingeschnitten werden. Davon später.

Nun giebt es aber noch eine grosse Anzahl von Gegenständen,

die nicht ohne Weiteres aus zwei Hälften geformt werden können, weil infolge der Unterschneidungen entweder das Modell nicht aus der Form herausgeht, oder wenn dieses zusammendrückbar und beweglich ist, sicher später der starre Ausguss in der Form hängen bleiben würde. Oft könnte man wohl die Form aus zwei Hälften herstellen und bequem vom Modell entfernen, aber nicht den Ausguss aus der Form. Ein Beispiel hierfür giebt die Kugel. Sie könnten sie genau zur Hälfte in Bildhauerthon einbauen, die obere Hälfte formen und demnächst die andere. Machen Sie aber nun einen Gipsausguss, so ist es nicht möglich, die Form abzunehmen, denn Gips dehnt sich beim Erstarren etwas aus, er treibt. Dadurch löst sich die Form vom Modell, aber der Guss wird mit grosser Gewalt in die Form hineingepresst. Wachs hingegen zieht sich etwas zusammen, so dass man einen Wachsausguss leicht aus halbkugeligen Formen herausbekommt. Da nun von vorne herein nicht immer feststeht, ob man in Gips oder Wachs giesst, so pflegt man nach Möglichkeit wenig Formstücke zu machen und die Form erst vor dem Guss zu theilen. Man nimmt beim Formen nur darauf Rücksicht, dass man das Modell aus der Form bekommt. Dazu genügt es für die meisten Fälle, zwei Formhälften herzustellen. Da aber das Vorbereiten des Modells sehr umständlich wird, wenn zwei getrennte Hälften, wie oben bei der Niere beschrieben, geformt werden sollen, so ist es viel bequemer, das Modell vollständig einzuformen und die Form nachher zu theilen. Am besten werden Sie den Vorgang verstehen, wenn ich ihn an einem Beispiele erläutere. Angenommen, wir hätten ein unaufgeschnittenes Herz zu formen. Ich für meine Person ziehe es vor, das Organ erst zu conserviren. Dabei werden die Ventrikel und Atrien, sowie die grossen Gefässe mit Watte ausgefüllt, um eine möglichst gute Erhaltung der Form zu erreichen. Ist das geschehen, wird das Herz an der Aorta freischwebend aufgehängt, die Spitze vom Tische 2 bis 3 cm entfernt. Die erste Portion Gips wird dünn aufgetragen, indem man sie oben aufbringt und ungehindert nach allen Seiten abfliessen lässt. Die Gefässe werden bis auf 1 cm Rand mit Watte ausgefüllt, um das Einlaufen des Gipses zu verhindern. Durch das Ablaufenlassen nach allen Seiten wird die Luft verdrängt und die sonst leicht möglichen Luftblasen bei einiger Aufmerksamkeit sicher vermieden. Die zweite, etwas dicker gewordene Gipsbrei-Portion wird ebenso aufgetragen. Der

Rest des schon stärker bindenden Gipses wird aber nun von unten nach oben aufgebaut. Mit der Hand oder dem Spachtel wird erst die Herzspitze eingeformt und dann rasch Portion auf Portion aufsteigend angesetzt und nach oben leicht verstrichen. Bei diesem Verstreichen hat der Anfänger die Neigung, den Gips zu sehr zu „ziehen“ und auf eine grosse Fläche zu vertheilen. Das ist falsch. Die Hauptmasse muss bleiben, wo sie aufgetragen wird und das leichte Verstreichen nach oben hat nur den Zweck, die einzelnen Gipslagen innig mit einander zu verbinden. Die ganze Sache begreift sich besser durch das Sehen, als durch das Beschreiben, lernt sich aber nur durch fleissige Uebung. Vorher hat man sich überlegt, wo die Form getheilt werden soll. Das ist für jeden einzelnen Fall nicht zu sagen. Bei unserem Beispiel theilt man etwa in einer Linie, die über den scharfen rechten Rand die Mitte des runden linken läuft, also den Sectionsschnitten in situ entsprechend, und weiter über die Mitte der Vorhöfe und die Verbindung dieser Linien über die Aorta weg. An diesen Stellen macht man die Form besonders dick durch Auftragen einer Art Leiste. Nach vollendetem Auftrag wartet man, bis der Gips eben anfängt, fest zu werden und schneidet nun mit einem Gipsmesser die Form der beabsichtigten Trennungslinie entsprechend etwa zur Hälfte ihrer Dicke in glattem Zuge ein und lässt ausbinden. Um die Theilung zu vollenden, wird in den Führungsschnitt zunächst oben ein stumpfes breites Instrument, ein stumpfer Stechbetel, ein Gipsmesser, eine Ziehklinge und dergleichen eingesetzt und mit einem Holzhammer kräftig darauf geschlagen. Bricht die Form nicht gleich, wiederholt man das Gleiche an den Seiten und hilft durch drehende Bewegungen des Instrumentes etwas nach. Meist bricht die Form leicht in der gewünschten Richtung, umso besser, je dicker die Form ist und je gründlicher der Gips gebunden hat. Mit schlechtem, todtgerührtem oder sonst falsch behandeltem Gips freilich wird auf diese Art nicht viel Gutes geschaffen. Bricht die Form anders, als gewünscht, schadet es weiter nichts, man bekommt schlimmstenfalls mehr als zwei Stücke. Etwa abbrechende kleinere Theile werden sorgfältig aufbewahrt. Ist die Form gebrochen, wird sie abgenommen, und alsbald wieder genau zusammengesetzt und verschnürt. Bei sorgfältiger Arbeit sind die Nähte im Guss nachher kaum oder gar nicht zu sehen.

Meine Herren! In diesen drei Beispielen haben Sie Paradig-

mata für die hauptsächlichsten Arbeiten, die auf unserem Gebiete vorkommen. Wie Sie im einzelnen Falle verfahren müssen, bleibt Ihrer jedesmaligen Entscheidung vorbehalten. Alle ganz complicirten Dinge formen Sie am besten nach Analogie des Herzens. Ich zeige Ihnen hier eine Hand, die durch die complicirte Stellung der Finger das denkbar Mögliche an Unterschneidungen bietet. Ich trage Bedenken, das kleine Kunstwerk herumzugeben und bitte Sie, es sich hier anzusehen. Nirgendwo sehen Sie eine Naht, nirgends eine Reparatur und an allen Stellen, oben, zwischen und unter den Fingern die tadellos scharfe Zeichnung der Haut. Auch diese Hand ist frei ringsherum eingeformt, die Form entsprechend den äussersten Punkten in zwei Theile gebrochen. Ebenso formen Sie ganze Glieder, ganze Menschen. Das häufig geübte Anlegen von Fäden, die zum Zerschneiden der Form dienen, giebt immer sehr auffallende Nähte und kann von einem geschickten Former vermieden werden. Einfach ist das Formen von Gipsmasken ohne Ohren. Ueber die Vorbereitung der Haare habe ich schon gesprochen. Handelt es sich um lebende Modelle, so muss natürlich für Erhaltung der Athmung gesorgt werden. Das Einführen von Röhren in die Nasenöffnungen ist zwar viel geübt, aber fürs Modell nicht sehr angenehm. Für dieses ist es besser, die ganze untere Nasenöffnung freizulassen und die Nasenlöcher u. s. w. im nachherigen Guss nachzumodelliren. Zum Abnehmen der Form braucht man sie kaum zu theilen. Da aber für das Abnehmen vom Guss die Theilung doch meist nöthig ist, so theilt man die Form am besten gleich von vorn herein genau in der Mittellinie des Gesichtes.

Es giebt nun eine Reihe von Dingen, die sich mit Gips schwer oder gar nicht formen lassen, so Schädel, Knochen mit Exostosen u. s. w. Diese Sachen werden mit Gelatine geformt. Dieses Verfahren ist aber recht schwierig und ich muss daher für heute darauf verzichten, näher darauf einzugehen, umso mehr, da es nicht ganz unter mein Thema fällt. Ich werde aber Gelegenheit nehmen, darauf zurückzukommen.

Ich gehe nun dazu über, die Anfertigung der Ausgüsse nach den Gipsformen kurz zu besprechen. Am besten ist es, mit dem Wachsgiessen zu beginnen, weil die Technik leichter ist als bei Gips. Man unterscheidet Dauerformen und verlorene Formen, je nachdem es möglich ist, den Guss mit Erhaltung der Form auszulösen oder nur nach völliger Zertrümmerung derselben. Die Dauer-

formen kann man eintheilen in solche aus einem Stück und solche aus mehreren. Am leichtesten lassen sich natürlich die ersteren ausgiessen. Es ist nur nöthig, die Form genau nachzusehen, ob nicht geringfügige Unterschneidungen vorhanden sind, die ein Herausheben des Gusses hindern. Das trifft leicht an den Rändern zu, durch Unterlaufen des Gipses beim Formen. Diese Theile schneidet man mit dem Gipsmesser glatt ab.

Zum Giessen wird reines, gebleichtes Bienenwachs verwendet, welches in seinen besten Sorten meist in Scheibenform käuflich ist. Eine genügende Menge wird im Wasserbade geschmolzen. Für viele Fälle ist es nöthig, dem gelblich-weissen Wachs eine der Grundfarbe des zu giessenden Objektes entsprechende Färbung zu geben. Das gelingt leicht durch Zusatz der gewöhnlichen Malerölfarben. Genaue Vorschriften lassen sich da kaum geben. Die Färbung ist nach Möglichkeit so einzurichten, dass der allgemeine Grundton erreicht wird oder bei Sachen mit wechselnden Transparenzverhältnissen so, dass die helleren, durchscheinenden Stellen unbemalt bleiben können. Ist das Wachs nahezu geschmolzen, wird die Form gewässert. Zu dem Ende wird sie in mehr oder weniger warmes Wasser eingetaucht, bis sie völlig mit Wasser gesättigt ist. Nun wird das geschmolzene Wachs aus dem Wasserbade genommen, und der Behälter einer freiwilligen Abkühlung überlassen. Wie warm Form und Wachs sein sollen, lässt sich nicht absolut angeben. Man kann sagen, dass sie eine während des Giessens gleiche Temperatur haben sollen. Das ist aber schwer abzuzirkeln, zumal die verschiedenen Wachssorten verschiedene Schmelzpunkte haben. Dicht oberhalb des Schmelzpunktes, nur etwa 5—10° C. höher soll die Temperatur beim Giessen liegen. Ist die Form kälter, muss das Wachs wärmer sein und umgekehrt. Durch einige Uebung lernt sich die Abmessung dieser Wärmeverhältnisse leicht. Beim freiwilligen Abkühlen des Wachses bildet sich an der Oberfläche eine Haut und weiterhin eine Erstarrungsschicht. Ist diese ca. 1—3 mm dick, ist das Wachs ungefähr giessfertig bei einer Formtemperatur von 35—40° C. Die Form lässt man abtropfen, tupft sie aus, bis kein Wasser mehr darauf steht und giesst nun in einem Zuge schnell und reichlich Wachs auf. Es erstarrt schnell an der Formoberfläche. Ist die Schicht ca. $\frac{1}{2}$ cm dick, giesst man den noch flüssigen Rest in das Schmelzgefäss zurück. Nun lässt man freiwillig abkühlen und

nimmt den Guss ab, solange er noch eine geringe Wärme und damit eine gewisse Zähigkeit und Biegsamkeit besitzt. Das Wachs „schwindet“ etwas beim Erstarren und löst sich auf diese Weise leicht von der Form. Den fertigen Guss wäscht man unter fließendem kalten Wasser mit einem weichen Pinsel ab, um die anhängenden Gipstheile zu entfernen und lässt ihn dann in geeigneter Lage völlig erkalten. Hat man ungeeignete Temperaturen gewählt oder zögernd und ungleichmässig gegossen, treten feine Rillen, Giessrillen, auf, deren nachträgliche Beseitigung mühsam ist. Wassertropfen geben Fehlstellen in dem Guss. Das Gleiche tritt ein bei unreiner Form, namentlich, wenn Fett in ihr enthalten ist. Dabei kann es passiren, dass der Guss anhängt und beim Anlösen einreisst. Daher ist es unbedingt nöthig, dass alle für Wachsguss bestimmte Formen eine reine Gipsfläche besitzen, die gleichmässig Wasser annimmt.

Das Giessen in Hohlformen erfordert als Vorbereitung die Anlegung eines Giessloches. Man bringt es so an, dass das einfließende Wachs überall gut sich vertheilen und so aufsteigen kann, dass alle Luft verdrängt wird. Wo sich Luft festsetzt, giebt es eine Fehlstelle. Wollen wir z. B. eine Nierenform ausgiessen, so wird die Eingussöffnung am oberen oder unteren Pol angebracht und nicht etwa am Hilus, weil sonst die medianwärts gelegenen Ausbuchtungen oberhalb und unterhalb meist aus dem Grunde nicht volllaufen können, weil sie höher liegen als das Gipsloch. Das Giessloch soll also an der höchsten Stelle so liegen, dass alle Formwände nach ihm zusammenlaufen. Lässt sich das aus dem einen oder anderen Grunde nicht machen, oder sind solche Stellen vorhanden, in die das Wachs voraussichtlich bei sonst gut gelegnem Giessloch nicht einläuft, so schneidet man feinere Luftkanäle ein, aus denen die Luft entweicht. Haben Sie z. B. eine nach abwärts hängende Hand mit nach oben gekrümmten Fingerspitzen geformt, so werden Sie als Giessloch das natürliche an der Handwurzel benutzen. Damit sich nun die Luft an den Fingerkuppen nicht fängt, wird eine etwa stricknadeldicke Oeffnung nach oben gebohrt. Sobald beim Giessen das Wachs aus ihnen austritt, werden sie mit bereit gehaltenem Modellierthon geschlossen. Hat man keine Hilfe oder liegen die Oeffnungen so, dass sie nicht mit einem einzigen Griff geschlossen werden können, so setzt man auf sie „Pfeifen“ auf, Strohhalm, dünne Glasröhren oder dergl. und

befestigt sie mit Gips oder Thon. Die Mündung dieser Pfeifen muss etwas höher liegen als die Gussöffnung. Die einzuschneidende Gussöffnung muss so weit sein, dass neben dem einlaufenden Wachs die Luft entweichen kann.

Ferner ist darauf zu achten, dass die Form nachher auch vom Guss abgeht. Kleinere Unterschneidungen lassen sich meist mit dem Messer oder Balleisen abstechen. Sind grössere vorhanden, so muss die Form später entsprechend getheilt werden. Da man nach Möglichkeit danach strebt, nur zwei Formstücke zu haben, so theilt man erst nach vollendetem Guss. Vorher schneidet man mit einer feinen Blattsäge die Form erst zur Hälfte ihrer Dicke an und theilt dann nach vollendetem Gusse, wie oben beim Formen besprochen, durch Brechen. Besteht die Form aus mehreren Stücken, wird sie fest zusammengeschnürt. Geht das nicht, wie bei einer in der Mitte getheilten Gesichtsmaske, so verbindet man die Formstücke durch Auftragen eines oder mehrerer dünner Gipsbänder an der Aussenseite. Das Giessen geschieht genau, wie vorhin beschrieben. Streng zu vermeiden ist ein glucksendes Giessen, weil dadurch Luftblasen entstehen. Nach vollendetem Guss wartet man ab, bis eine hinreichend dicke Schicht Wachs erstarrt ist und giesst den Rest wieder aus, um Wachs zu sparen, welches ziemlich theuer ist. Diese Art ist für den Anfang besser, wenn sie auch mehr Wachs erfordert, als mehrmaliges Eingiessen einer geringen, durch Drehen der Form zu vertheilenden Wachsmenge. Versieht man da die richtige Temperatur, bekommt man viele Streifen und Fehlstellen und ausserdem wird die Wachsschicht lamellär. Bei nachträglichen Reparaturen treten dann die einzelnen Lamellen wieder zu Tage. Das Abnehmen der Form geschieht nach völligem Erkalten des Gusses.

Schliesslich bleibt noch das Giessen solcher Formen, die in so viele Theile zerlegt werden müssten, dass zahllose Nähte und Formstücke entstehen, deren Zusammensetzung unendlich zeitraubend sein würde. Ein Beispiel dafür bietet die Ihnen vorliegende Hand aus Gips, sowie diese hier aus Wachs. Hierbei opfert man die Form völlig, man giesst in „verlorener Form“. Das lernt sich am ehesten beim Wachsguss. Die Giesstechnik selber ist die gleiche wie bei den Hohlformen überhaupt. Ist der Guss, der sehr wohl hohl sein kann, erstarrt, so wartet man nicht seine völlige Erkaltung ab, sondern zertrümmert die Form, während

das Wachs noch einen gewissen Grad von Wärme hat und damit grosse innere Zähigkeit. Mit kräftigen Schlägen eines Holzhammers klopft man auf die Form, zunächst auf die breiten Flächen, bei der Hand auf den Unterarm und den Handrücken, bis der Gips in Trümmern nach allen Seiten fliegt. Das geschieht so energisch, dass jeden, der es zum ersten Male sieht, ein Grausen erfasst. Die Form zwischen den Fingern lässt sich auf diese Art nicht entfernen. Das geschieht ganz nach Art der Bildhauerarbeit, indem mit Meisel und Hammer Stück für Stück abgeschlagen wird. Die Meisel müssen, da sie nicht schneiden, sondern sprengen sollen, stumpf sein. Gut brauchbar sind stumpfe Schraubenzieher, deren man sich verschiedene Breiten vorrätzig halten muss. Dieses Abklopfen erfordert Uebung und Ueberlegung. Die Richtung, in der man die Kraft wirken lässt, muss stets erwogen werden, so zwar dass man nie gegen freistehende Gusstheile klopft, sondern immer gegen noch genügend gestützte. Ist z. B. eine Fingerspitze frei, so wird man den weiteren Theil des Fingers so herausarbeiten, dass man in der Längsrichtung gegen die Mittelhand zu klopft und nicht in der Quer- oder Dickenrichtung. Genaueres lässt sich allgemein nicht sagen, sondern muss an dem angegebenen Princip in jedem Falle entschieden werden. Das ganze Abklopfen muss schnell, aber ohne Hast geschehen, denn sobald das Wachs völlig erkaltet ist, wird es brüchig.

Damit wären die Hauptarten des Wachsgusses beschrieben und ich kann nun zu dem Giessen von Gips übergehen. Während der Wachsguss stets eine absolut reine Formoberfläche erfordert, muss sie beim Gipsguss immer mit einer isolirenden Schicht überzogen sein, weil Gips auf Gips zusammenbindet. Das geschieht entweder bei glatten Oberflächen durch Einpinseln mit Schellacklösung und nachherigem Oelen, oder bei sehr detailreichen Formen durch Baden in Seifenwasser oder Firniss, oder in dünner Pottaschelösung (ein Kinderlöffel auf einen Eimer Wasser) bei verlorenen Formen. Die Formen müssen so zerlegt sein, dass nirgends sich der Guss einkleben kann, meist in mehr Theile, als beim Wachsguss. Der Gips wird ziemlich dick angemacht und möglichst langsam bindendes Material verwendet. Man füllt nun einen Theil des Gipses in die Form, die, was Luftlöcher u. s. w. anbetrifft, ganz so behandelt wird, wie beim Wachsgiessen, und vertheilt ihn durch Schütteln und Drehen unter Vermeidung von

Luftblasen über die ganze Formoberfläche. Ist das erreicht, giesst man den Rest aus und wiederholt das Verfahren mit einer neuen Portion, um alle Fehlstellen mit Sicherheit auszuschliessen. Endlich giesst man bei kleinen Formen die Form voll aus und lässt erstarren. Bei grossen Formen, in die mit der Hand einzudringen ist, trägt man den Rest des Gipses, wenn er zu binden beginnt, mit der Hand ein. Dicker wie 4—5 cm braucht die Schicht nicht zu sein. Da der Gips beim Binden treibt, muss die Form sehr fest zusammengeschnürt sein. Sollte man in die Lage kommen, bei einem Guss mehrere Male Gips anmachen zu müssen, rühre man den zweiten Gips lieber etwas dünner an und trage erst auf, wenn er bereits bindet. Es kann sonst vorkommen, dass durch stärkeres Treiben der inneren Schichten bei wenig widerstandsfähiger Form Form und Gips auseinandergetrieben werden. Mir ist das einmal vorgekommen beim Ausgusse einer Kopfform, die zur Beseitigung der zahlreichen Haare — die Form war von einer schon 5 Tage alten Leiche genommen ohne Behandlung der Haare — mit einem Bunsenbrenner ausgebrannt war. Das ist an sich ganz gut, auch zur Desinfektion der Form, aber durch zu langdauerndes Erhitzen schädlich, weil der Gips mürbe wird. Beim Ausgiessen dieser Form wurde eine zweite Portion Gips nöthig. In der Schnelligkeit gerieth sie zu dick, und beim Binden platzte der Guss entsprechend der Formnaht auseinander. Es blieb nach dem Abschlagen der verlorenen Form nichts Anderes über, als den Guss der Rissstelle entsprechend zu spalten, den zweiten Gips herauszuklopfen und die Hälften durch richtig angerührten wieder zu verbinden. Nach der Reparatur war keine Rissstelle mehr sichtbar.

Ganz besondere Vorsicht ist beim Abklopfen verllorener Formen nöthig. Hier kann man nicht so energisch vorgehen, wie bei Wachsgüssen, sondern muss mit Meisel und Schlägel vorsichtig Stück für Stück abschlagen unter sorgfältiger Berücksichtigung der Richtung der Schlagwirkung. Das Abklopfen geschieht nach völligem Ausbinden des Gusses. Da bei verlorenen Formen, wie oben schon gesagt, die ganze Form in dünner Pottaschelösung bis zur Sättigung getränkt wird, ist die abzuklopfende Form nass. Damit eine derartige Form gut springt, muss der Gips vor dem Wässern völlig getrocknet gewesen sein.

Das Anfertigen von Gipsausgüssen bei verllorener Form wird

namentlich auch da geübt, wo die Güsse vervielfältigt werden sollen, ohne dass man eine neue Originalform nehmen kann. Man macht zunächst einen Gipsabguss und nimmt die weiteren Formen mit Gelatine von diesem Gusse. Ueber die Technik des Verfahrens muss ich mir vorbehalten, ein andermal zu berichten.

Sind die Ausgüsse mit Wachs oder Gips hergestellt, so werden sie zunächst, wenn nöthig, reparirt. Vor Allem nimmt man die Nähte weg. Aehnlich wie bei dem Retouchiren von Photographien hat man behauptet, dass jede Reparatur zu unterlassen sei. Diese Ansicht will ich Jedem lassen. Wer nicht Repariren kann, lasse es. Ich halte dafür, dass alle Fehler, die ohne wesentliche Schädigung der Natur zu beseitigen sind, beseitigt werden sollen. Nähte sind Fehler. Dahin gehören auch Luftblasen, in Wachs eingegossene Gipspartikelchen u. s. w. Der Guss kann auch ev. eine Korrektur erfordern durch Nachmodelliren einzelner Stellen, namentlich solcher, die im Interesse des leichteren Abnehmens der Form abgestochen sind. Zu alledem gehört eine gewisse Technik und Uebung. Wer ein guter Former werden will, darf auch die Modellirkunst nicht vernachlässigen und muss sich zwischen durch üben, die Natur künstlich in Thon oder Plastillina nachzubilden. Vielleicht entdeckt da der Eine oder Andere an sich ein Talent, welches er zu seiner oder Anderer Freude auch ausserhalb des geschlossenen Gebietes der Wissenschaft üben kann.

Das Repariren der Güsse geschieht mit Hilfe von Kratzern, lanzettförmigen, über die Fläche verschiedenartig gebogenen, mit mehr oder weniger feinen Zähnen am Rande versehenen Eisen. Die Nähte werden allmählich weggeschabt und nicht gebrochen, weil dabei oft ein Defect der Oberfläche entsteht. Eventuell wird in die nunmehrige glatte Fläche mit Nadeln u. s. w. die feinere Zeichnung, etwa der Hautrillen u. a. m. wieder eingegraben. Nach vollendeter Reparatur lässt man den Gipsguss trocknen.

Zur Erhöhung der natürlichen Wirkung ist es oft nöthig oder wenigstens wünschenswerth, den Guss möglichst naturgetreu zu bemalen. Wie gewaltig die Farbe unser Urtheil beeinflusst, lernt man beim Formen so recht einsehen. Wirklich demonstrabel werden auch die besten Güsse erst durch die Bemalung. Am besten bemalen sich Wachstformen mit gewöhnlichen Oelfarben der Kunstmalers. Hierüber Näheres zu sagen, ist ein Ding der Unmöglichkeit, und hier trennt sich Handwerk und Kunst. Alles

Malen soll, soweit nicht Borken und ähnliche Dinge in Frage kommen, ein Lasiren sein, mehr ein Tupfen als Streichen. Erst giebt man den Lokaltön, dann die feineren Nuancen und Zeichnungen. Jeder wird bald sich seine Technik bilden und hier bietet sich auch vielleicht ein Gebiet, wo weibliche Hilfe erfolgreich zum glücklichen Gelingen beitragen kann. Oft ist ein Minimum von Färbung genügend, um eine vollendete Wirkung zu erreichen. Nach der Bemalung können besonders matte Stellen mit Mattlack und glänzende Stellen mit Glanzlack überzogen werden. Dadurch lässt sich oft eine besonders gute Wirkung erzielen, weil die Farben des Objectes ebenfalls nicht auf der Oberfläche liegen, sondern durch mehr oder minder dicke Schichten bedeckt sind. Durch schlechte Bemalung kann der beste Guss verdorben werden, also auch hier ist Uebung erforderlich. Bei Gipsgüssen ist das Bemalen weniger gut möglich. Da Oelfarben nicht direct aufgetragen werden können, überzieht man die Oberfläche des Gipses erst mit einer Schellackschicht oder imprägnirt den ganzen Guss mit Firnis. Die schöne Wirkung der Malerei auf Wachs lässt sich auf Gips kaum jemals erreichen.

Schliesslich ist es für viele Fälle, für Wachspräparate immer, gut, das fertige Stück auf ein Brett, einen Fuss u. s. w. aufzubringen, damit durch das Anfassen mit den Händen kein Schaden angerichtet wird. Zu dem Ende kann bei genügend dicken Stücken auf der Unterseite des Präparates eine oder mehrere Drahtschlingen eingelassen werden, am besten die allgemein bekannten, wie sie zum Schliessen von den Pappschachteln zur Versendung von Mustern ohne Werth u. dgl. dienen. Um diese Haken fest zu bekommen, schneidet man ein entsprechendes Stück aus dem Wachs aus, bringt die Schlinge hinein und festigt sie mit in geschmolzenes Wachs getauchter Watte. Bei Gipsgüssen gipst man sie ein, wobei zu bemerken ist, dass die Umgebung des ausgeschnittenen Loches gut durchnässt sein muss. Die Enden werden durch ein Loch im Brette gesteckt und umgebogen. Dünne Stücke befestigt man mit Drahtstiften am Rande. In der Regel sehen polirte, schwarze Bretter am vornehmsten aus. Häufig hat man den Wunsch, bei Formen, die nur einen Theil des Gesichtes, von Gliedern u. s. w. darstellen, die Ränder zu verdecken. Das macht sich leicht durch in Gipsbrei getauchte Zeugstücke, die in entsprechende Falten gelegt werden. Ein gut umrahmter und gefertigter

Guss gewinnt dadurch ebenso, wie ein Bild durch einen verständlich gewählten Rahmen.

Das, meine Herren ist in grossen Zügen, was ich Ihnen mittheilen wollte. Sie werden zugeben, dass die Sache nicht ganz einfach ist, aber durch Uebung lässt sich Vieles lernen. Je vollkommener eine Nachbildung ist, um so grössere Kenntnisse und Fertigkeiten hat sie erfordert, umso höher ist ihr Werth für die Demonstration, um so höher ist aber auch der Preis. Sie werden derartige Dinge, die lange Uebung erfordern, nicht nach dem Preise der Herstellungsmaterialien, nach den „Auslagen“ bewerthen. Mögen meine kurzen Mittheilungen dazu beitragen, die Anfertigung von Nachbildungen über die Natur zu verallgemeinern und so für Schausammlungen und Lehrzwecke eine alt bewährte Art der Herstellung von Musterpräparaten neu zu beleben.

13. Herr Ernst Ziegler-Freiburg i/Br.:

Ueber das elastische Gewebe

verschiedener normaler u. pathologisch veränderter Organe,
nach Untersuchungen von Melnikow-Raswedenkow.

Herr Melnikow-Raswedenkow hat im Laufe des letzten Jahres ausgedehnte Untersuchungen über den Gehalt verschiedener Organe an elastischen Fasern in meinem Laboratorium mit Hilfe der von Weigert angegebenen Färbemethode ausgeführt. Aus den Ergebnissen dieser Untersuchungen theile ich Folgendes mit:

Die Lymphdrüsen enthalten elastische Fasern in den Blutgefässen, in der Kapsel, in den Trabekeln und im Reticulum des lymphadenoiden Gewebes. Die subcutanen Lymphdrüsen besitzen reichlichere elastische Fasern als die in der Tiefe gelegenen. Im Alter, ferner auch bei chronischen Blutstauungen, nimmt das elastische Gewebe zu. Es fehlt dagegen eine solche Zunahme bei Staubindurationen, bei Tuberkulose, durch Echinococcus multilocularis verursachten Wucherungen und bei metastatischer Krebsentwicklung. Es geht hier vielmehr elastisches Gewebe zu Grunde.

Die Milz enthält elastisches Gewebe in den grösseren Blutgefässen, in der Kapsel, in den Trabekeln, in den Lymphfollikeln. Es fehlt dagegen in der Pulpa. Eine Zunahme desselben erfolgt bei chronischer Stauung, und es treten alsdann auch Fasern von der

Kapsel in die Pulpa ein. Bei Amyloidentartung erhält sich das elastische Gewebe sehr lange. In leukämischen und pseudoleukämischen chronischen Milztumoren tritt eine Vermehrung des elastischen Gewebes nicht ein, ebenso auch nicht in entzündlichen fibrösen Kapselverdickungen.

Die Leber enthält reichlich elastische Fasern im Gebiet der Glisson'schen Kapsel, wo es sich an die an elastischem Gewebe reichen Blutgefäße anschliesst und auch die Gallengänge in netzförmiger Anordnung umgiebt.

Leukämische Infiltration und Amyloidentartung haben keinen Einfluss auf das elastische Gewebe. Eine Zunahme des elastischen Gewebes erfolgt zunächst bei Atrophie der Leber, insbesondere in den Randpartieen. Bei Lebercirrhose tritt eine mehr oder weniger, oft sehr bedeutende Zunahme des elastischen Gewebes ein; sie geht zunächst von der Glisson'schen Kapsel aus, dringt aber von da auch in das Innere der Acini und kann unter besonderen Verhältnissen auch in den Centren der Acini, in der Umgebung der Centralvenen auftreten. Besonders stark ist die Neubildung von elastischen Fasern bei atrophischer Lebercirrhose und bei gummoser Hepatitis.

Krebsentwicklung und *Echinococcus multilocularis* führen nicht zur Neubildung von elastischem Gewebe.

In der gesunden Niere beschränkt sich das elastische Gewebe auf die Blutgefäße und auf die Nierenkapsel. Eine Zunahme kann zunächst bei chronischer Blutstauung, sodann in embolischen Narben und bei chronischer Nephritis auftreten. Die Bildung elastischer Fasern geht von den Gefäßen aus und erfolgt vornehmlich in den verdickten Bowman'schen Kapseln und im intertubulären Gewebe, selten in atrophischen Glomeruli.

Die Nebennieren enthalten reichlich elastisches Gewebe in der Kapsel, in der Zona glomerulosa und in der Marksubstanz, während in der Zona fasciculata und reticularis nur wenige elastische Fasern vorkommen.

Im Hoden findet sich reichlich elastisches Gewebe, sowohl in der Albuginea als in den Septen, und es werden auch die Hodenkanälchen von einem Fasernetz umsponnen. Eine Zunahme desselben erfolgt bei seniler Atrophie. In Tuberkeln und in Geschwülsten gehen sie allmählich zu Grunde.

Im Herzen enthalten zunächst das Endocard und das Peri-

card sowie die grösseren gefässhaltigen Bindegewebszüge der Muscularis reichlich elastische Fasern. Feine Fasern finden sich sodann auch zwischen den Muskelzellen, in der Vorhofwand reichlicher als in der Ventrikelwand. In den ersten Lebensjahren fehlen sie an letzterer Stelle.

Die Zunahme der intermusculären elastischen Fasern erfolgt bei Herzhypertrophie und bei Herzatrophie; zugleich nehmen auch die endocardialen Fasern zu. Reichliche Entwicklung von elastischen Fasern findet sodann in endocardialen und myocardialen Herzschielen statt. Bei diffuser Sklerose des Myocards überwiegt das collagene Gewebe. In den pericardialen Sehnenflecken sind die elastischen Fasern nicht vermehrt.

Das Interesse einer genauen Untersuchung des elastischen Gewebes liegt zunächst darin, dass sie unsere Kenntnisse von dem Bau der verschiedenen Organe erweitert. Sodann ist sie auch von grossem Werth für die Beurtheilung verschiedener pathologischer Organveränderungen.

Discussion.

Herr Hansemann: Die Weigert'sche Färbung ist die einfachste und zuverlässigste zum Nachweis elastischer Fasern, die bisher existirt. Gerade bei Tumoren ist sie besonders geeignet, um nachzuweisen, was von dem ursprünglichen Organ noch vorhanden war. Im Allgemeinen kann ich bestätigen, was Herr Ziegler sagt, dass in malignen Geschwülsten keine elastischen Fasern neugebildet werden. Ich habe aber einen merkwürdigen Fall von Sarcom der Lunge gefunden, bei dem im Primärtumor und in den Metastasen zweifellos eine ganz bedeutende Vermehrung der elastischen Fasern eingetreten war. Es ist das allerdings unter circa 150 untersuchten Fällen der einzige.

Herr Schmorl: Ich kann auf Grund von Untersuchungen, die in meinem Institut theils von Dr. Geipel, theils von mir angestellt sind, die Angaben des Herrn Ziegler bestätigen. In der Nebenniere finden wir keine elastische Fasern beim Embryo, die Entwicklung derselben findet meist erst im extrauterinen Leben statt. Bei Hydronephrose findet mitunter eine sehr reichliche Neubildung von elastischen Fasern in der Glomeruluskapsel statt, ebenso bei chronischer Gastritis. Endlich liess sich bei einem skirrhösen Carcinom des Magens ein sehr dichtes Netz elastischer Fasern nachweisen.

Herr Benda: Die Weigert'sche, sowie die Unna-Taenzer'sche Methode sind von mir besonders für das Studium der Gefäßveränderungen seit längerer Zeit angewandt worden und dabei verschiedene Organe durchuntersucht worden. Dabei bin ich ebenfalls auf die merkwürdigen Verhältnisse der elastischen Substanz des Hodens gestossen, die ich zusammen mit einem Schüler, Herrn Dr. Perutz, in der Verhandlung der Physiologischen Gesellschaft zu Berlin im vorigen Sommer bereits beschrieben habe. Die elastischen Fasern geben der Membran der Samenkanälchen die Consistenz, die es bekanntlich ermöglicht, dass die menschlichen Samenkanälchen auf lange Strecken herausgezogen werden können. Die Bildung der elastischen Fasern erfolgt hier erst zur Zeit der Pubertät, kindliche Hoden enthalten keine solche, so dass das Auftreten der elastischen Fasern in der Membrana propria als Zeichen der Pubertät mitverwandt werden kann.

Herr Orth: Auch ich kann von einer Untersuchungsreihe über elastisches Gewebe in malignen Neubildungen berichten, bei der in einem Falle von Krebs des Ductus thoracicus in dem neugebildeten Stroma elastische Fasern gefunden wurden (Dr. Williams).

14. Herr Ernst Ziegler-Freiburg i/Br.:

Ueber den Fettgehalt der äusseren Haut und einiger Drüsen, nach Untersuchungen von Sata.

Unna hat vor einiger Zeit mitgetheilt, dass sich in der Haut weit reichlicher Fett nachweisen lasse, als bisher angenommen wurde und es hat später Löwenbach dies bestätigt. Es sollen nach Unna, abgesehen von den Talgdrüsen und dem Fettgewebe, auch die Schweissdrüsen, das Epithel, die Bindegewebsspalten und die Blutgefässe des Corium Fett enthalten. Zur Untersuchung der Haut empfahl er eine Fixation derselben in einem Gemisch von Phosphorsäure, Gerbsäure und Salpetersäure, event. auch noch Essigsäure und später Osmirung der Schnitte.

Herr Professor Sata hat in meinem Laboratorium zunächst die von Untersuchungen Unna nachgeprüft, er hat dann aber auch weitere Untersuchungen über den Fettgehalt der Thränendrüse, der Parotis, der Submaxillaris und des Pankreas angestellt. Er hat sich zunächst der

Unna'schen Methoden bedient, sodann aber auch Formalinhärtung mit nachfolgender Osmirung und Fixation in Flemming'schem Säuregemisch angewendet. Der letzteren giebt er vor den anderen den Vorzug und empfiehlt die nach der Fixation angefertigten Schnitte nochmals in 1 %ige Osmium-Lösung oder in Flemming'sches Säuregemisch zu bringen und danach längere Zeit im Wasser liegen zu lassen. Bei der Unna'schen Methode kommt es leicht zu Niederschlägen und es werden die Schnitte zu dunkel.

Die Schweissdrüsen enthalten in der That alle Fett in wechselnder Menge und zwar nicht nur die plantaren, axillaren, circumanalen und inguinalen, sondern auch die Drüsen des Kopfes, des Rumpfes und der Extremitäten. Das Fett liegt in Form kleiner Körnchen in den Epithelzellen. In den Ausführungsgängen ist selten Fett nachzuweisen. Oft findet man Fettzellen und kleine freie Fetttröpfchen in der Umgebung der Drüsen, so dass man an eine Aus- oder eine Einwanderung von Fett denken kann.

Fett lässt sich sodann nicht selten in Form kleinster Tröpfchen auch in den Zellen der Epidermis, namentlich in den tieferen Schichten, nachweisen. Bisweilen findet man auch umschriebene Fetteinlagerungen in der Hornschicht.

Die Bindegewebsspalten und die Blutgefässe enthalten nur wenige und kleine Fetttröpfchen. Die reichlichen und grossen Fetttropfen, die Unna beschrieben und abgebildet hat, konnten nie gefunden werden. Es dürfte sich bei Unna wohl um verlagertes Fett handeln.

Die Thränendrüsen sind constant reich an Fett, d. h.: es sind die Drüsenzellen mit kleinen Fetttröpfchen gefüllt. Lutz hat dies auch für die Hausthiere, mit Ausnahme des Schweines, nachgewiesen. Krause hat es 1854 erwähnt, den Ophthalmologen scheint es unbekannt zu sein.

Die Speicheldrüsen und das Pankreas enthalten ebenfalls Fetttröpfchen in den Drüsenzellen, jedoch lange nicht so reichlich wie die Thränendrüsen. Die Schleimzellen der Speicheldrüsen enthalten nie Fett, sondern nur die Eiweiss-Drüsenzellen.

Discussion.

Herr Rosenthal: Ich kann bestätigen, dass mit dem von mir später mitzutheilenden Verfahren, der Sudanfärbung, ich ebenfalls in Schweissdrüsen und gelegentlich in verhornenden Epidermiszellen

kleine Fetttröpfchen gesehen habe, die sich in Aether und Petroläther leicht lösten. Ich habe wenige ganz normale Organe in dieser Richtung untersucht, habe aber bei leichten pathologischen Veränderungen der Organe in fast allen Arten von Drüsenepithelien gelegentlich kleine derartige Fetttröpfchen gesehen. Grössere Fettmassen in Bindegewebsspalten habe ich nicht gesehen, wenn nicht so, dass ich sie für Kunstprodukte halten musste.

Herr Chiari: Ich erlaube mir die Frage, ob in Bezug auf die geschilderten Fettkörnchen auch mit fettlösenden Mitteln untersucht wurde, da ich der Meinung bin, dass ein Theil dieser Körnchen denn doch vielleicht nicht Fett ist.

Herr Babes: Bezüglich des Fettgehaltes erlaube ich mir zu bemerken, dass in der Haut viele Körner, namentlich in der Decke der Epithelschichten und in den Schweissdrüsen, welche sich mit Osmiumsäure färben, bestimmt nicht Fett sind. Viele dieser Körner haben gelbe Farbe, sind fett- oder hyalinglänzend, widerstehen aber den bekannten Extraktionsmitteln, färben sich mit gewissen Anilinfarben metachromatisch, besonders aber mit solchen, welche Lecithin färben, so dass es sich wohl um Lecithin oder ähnliche Producte handeln dürfte.

Herr Schmaus: Ich habe vielfach die Beobachtung gemacht, dass auch osmirtes Fett bei der Nachbehandlung mit den gewöhnlichen Reagenzien wieder ausgezogen wird. Auch die Marchi'sche Methode ist nach der negativen Seite hin ganz unzuverlässig, es bleibt keineswegs in allen Fällen das osmirte Fett erhalten; eine am frisch osmirten, resp. nach Marchi behandelten Präparat mikroskopisch erkennbare und an Gefrierschnitten im Wasser nachweisbare Fettansammlung kann bei der Celloidineinbettung in kurzer Zeit vollkommen schwinden.

Herr v. Kahliden: Ich möchte das, was Herr Schmaus gesagt hat, bestätigen. Es kann selbst nach 2—3 Jahren osmirtes Fett, welches bis dahin deutlich scharf gefärbt war, in Canadabalsampräparaten verschwinden, ohne dass man einen Grund dafür nachweisen könnte.

Herr Sata: Meine Präparate wurden theils in Canadabalsam, theils in Glycerin eingeschlossen und die Beobachtung dieser Präparate ergiebt, dass die durch Osmium geschwärzten Körnchen in Canadabalsam zum Theil gelöst werden, so dass dadurch die Körnchen in zwei Arten getheilt werden können.

15. Herr Ernst Salén-Stockholm:

Ein Fall von Hermaphroditismus verus unilateralis
beim Menschen.

(Der Fall wurde von Herrn Professor Ziegler gütigst demonstriert.)

Augusta Persdotter, 43 Jahre, unverheiratet. Monatliche Regel seit dem 17. Jahre. Passive Coitusversuche schmerzhaft; keine active.

Weiblicher Habitus. Clitoris penisähnlich, beinahe 5 cm lang, mit hasselnussgrossen Glans., Labia majora und minora normal entwickelt. In das Vestibulum münden die Urethra und die Vagina aus, die letztere aus einem feinen Gange, in welchen eine Sonde 8 cm weit hineingeführt werden kann, bestehend. Im November 1898 Laparotomie: Exstirpation eines cystischen manns-kopfgrossen kurzgestielten Myoms + Kastration.

Der Uterus war etwas vergrössert mit mehreren kleinen Myomen besetzt. Beiderseits fand man die Tube und die Ligamente normal und an dem gewöhnlichen Platze des Ovariums eine Geschlechtsdrüse. Von der Klinik den 5. Januar 1899 gesund entlassen.

Die Untersuchung der Geschlechtsdrüsen ergab linkerseits ein ziemlich kleines höckeriges Ovarium mit Graaf'schen Follikeln und Eiern, rechterseits eine Zwitterdrüse, deren eine Hälfte Eierstocksgewebe, deren andere Hodengewebe zeigte. Der Ovarialtheil ist grobhöckerig, von gelber Farbe und derber Consistenz und zeigt bei der mikroskopischen Untersuchung Graaf'sche Follikel und ganz typische Eizellen in einem spindelzellreichen Stroma eingebettet.

Der Hodentheil ist eben, von ziemlich weicher Consistenz mit weissglänzender Tunica albuginea. Das Parenchym ist locker, von braungrauer Farbe und von weissen Bindegewebssepta durchzogen; mikroskopisch zeigt es Tubuli seminiferi, die in einem lockeren, von grösseren und kleineren Anhäufungen fett- und pigmentreicher Zwischenzellen durchsetzten Bindegewebsstroma liegen. Die Tubuli sind stark geschlängelt, von beinahe gleicher Weite. Ihre Membranae propriae sind grösstentheils verdickt, sehr reich an concentrisch angeordneten elastischen Fasern. Das Epithel besteht aus Follikelzellen und Sertoli'schen Zellen. Nirgends Spermatogonien oder andere Samenzellen.

Die Struktur zeigt im Ganzen eine auffallende Aehnlichkeit mit derjenigen des ektopischen Hodens nach der Pubertät.

16. Herr von Baumgarten-Tübingen:

Beiträge zur Lehre von der natürlichen Immunität:

Im Mittelpunkt der Discussion über die Frage nach dem Wesen der natürlichen Immunität gegenüber Bakterien steht gegenwärtig die Alexintheorie, welche die Immunität auf die Anwesenheit specifischer Bacteriengifte, die von Buchner sogenannten Alexine, im Blut und in den Gewebssäften zurückführt. Sie fusst auf der namentlich durch die eingehenden, planvollen Untersuchungen Buchner's festgestellten Thatsache, dass gewisse Bakterien, wenn sie in aus der Ader entleertes Blut oder dessen Serum übertragen werden, nach Massgabe der keimprüfenden Agar- oder Gelatineplatte an Zahl mehr oder minder beträchtlich abnehmen, welcher Abnahme freilich nach 12—24 Stunden eine ungehemmte Keimvermehrung nachzufolgen pflegt. Trotz der gewichtigen Stützen, welche die Alexin-Theorie für sich in Anspruch nehmen darf, habe ich doch Bedenken getragen, mich derselben anzuschliessen und demzufolge nach einer anderen Erklärung der vermeintlichen bactericiden Wirkung des Blutserums gesucht. Auf meine Veranlassung stellte im Jahre 1892 mein damaliger Schüler, Herr Dr. Paul Jetter in Ludwigshafen, eine Reihe von Controlversuchen mit anderen Flüssigkeiten als Blutserum an, bei denen jede Giftwirkung absolut ausgeschlossen werden durfte und die zum Theil sogar als vortreffliche Nährböden für verschiedene Bakterien allgemein anerkannt waren, nämlich mit physiologischer Kochsalzlösung und anderen Salzlösungen, so auch mit Lösungen der durch Dialysiren gegen Wasser gewonnenen Blutsalze, ferner mit Wasser, mit Gelatinelösungen und mit Nährbouillon. Alle diese Lösungen zeigten eine „bactericide“ Wirkung im Sinne der Buchner'schen Blutserumexperimente, am geringsten und am wenigsten constant die Nährbouillon, am stärksten und constantesten die Salzlösungen, namentlich die Kochsalzlösungen. Diese Resultate legten es nahe, in den Salzen des Blutserums die „Alexine“ zu erblicken. Aber Jetter zog diesen Schluss nicht, gelangte vielmehr zu folgender allgemeinen Anschauung: Die Bakterien haben als Lebewesen, wenn sie aus einer Bouillon- oder Agar-Kultur in Blutserum oder irgend ein anderes, von dem ursprünglichen chemisch verschiedenes Medium übertragen werden, gewissermassen einen Kampf ums

Dasein zu bestehen, in welchem sie um so leichter zu Grunde gehen werden, je weniger der neue Boden ihren Existenz- und Wachthumsbedingungen angepasst ist. Es handelt sich also nicht um eine Tödtung durch giftige Substanzen, sondern um einen natürlichen Absterbeprozess der Bakterien, der niemals alle, sondern nur einen Theil der übertragenen Bakterien, die älteren, schwächeren und darum weniger anpassungsfähigen Elemente der Kultur betrifft; dem kräftigen Theil gelingt es, die Wachsthumshindernisse zu überwinden und sich den neuen Lebensbedingungen anzupassen und er ist es, von welchem die der anfänglichen Keimabnahme nachfolgende ungehemmte Vermehrung ausgeht.

Jetter's Arbeit hat wenig Beachtung gefunden; die Wogen der Alexintheorie gingen über dieselbe hinweg. Ich habe trotzdem das Thema nicht fallen lassen, es vielmehr unausgesetzt im Auge behalten und meinem derzeitigen ersten Assistenten, Herrn Dr. Walz, die Anregung gegeben, das Thema von Neuem in Angriff zu nehmen. Anknüpfend an die Arbeit von Jetter, hat er, unter bedeutender Erweiterung des Arbeitsplanes, das Thema nach allen Richtungen hin eindringlich verfolgt. Er bestätigt Jetter's Resultate, kommt aber insofern einen erheblichen Schritt weiter, als er, die inzwischen gewonnenen Erkenntnissfortschritte auf naturwissenschaftlichem Gebiet, speziell der physikalischen Chemie, benutzend, zu einem vollständigeren und klareren Einblick in den Zusammenhang der Erscheinungen gelangt. Die Arbeit des Herrn Dr. Walz ist Mitte August d. J. als Habilitationsschrift im Druck erschienen. Ich selbst habe den Gang der Untersuchungen stetig verfolgt und mich auch insofern an denselben betheiligt, als die mikroskopischen Untersuchungen von Dr. Walz und mir gemeinsam ausgeführt wurden. Unter Mitverwerthung dieser bisher noch nicht genauer mitgetheilten mikroskopischen Untersuchungen, welche dazu beigetragen haben, manche Punkte noch besser zu übersehen und schärfer beleuchten zu können, möchte ich mir nun erlauben, den neu gewonnenen Standpunkt in der Frage nach der Bedeutung der sog. bactericiden Wirkung des Blutserums in Kürze darzulegen.

Ich stehe diesbezüglich auch heute noch auf dem Standpunkt der von Jetter ausgesprochenen Erklärung, um so mehr, da sich inzwischen in zahlreichen von Dr. Walz auf meinen Vorschlag angestellten Versuchen gezeigt hat, dass das Serum auch auf an Seidenfäden angetrocknete Bakterien nicht die geringste bacte-

16. Herr von Baumgarten-Tübingen:

Beiträge zur Lehre von der natürlichen Immunität:

Im Mittelpunkt der Discussion über die Frage nach dem Wesen der natürlichen Immunität gegenüber Bakterien steht gegenwärtig die Alexintheorie, welche die Immunität auf die Anwesenheit specifischer Bacteriengifte, die von Buchner sogenannten Alexine, im Blut und in den Gewebssäften zurückführt. Sie fusst auf der namentlich durch die eingehenden, planvollen Untersuchungen Buchner's festgestellten Thatsache, dass gewisse Bakterien, wenn sie in aus der Ader entleertes Blut oder dessen Serum übertragen werden, nach Massgabe der keimprüfenden Agar- oder Gelatineplatte an Zahl mehr oder minder beträchtlich abnehmen, welcher Abnahme freilich nach 12—24 Stunden eine ungehemmte Keimvermehrung nachzufolgen pflegt. Trotz der gewichtigen Stützen, welche die Alexin-Theorie für sich in Anspruch nehmen darf, habe ich doch Bedenken getragen, mich derselben anzuschliessen und demzufolge nach einer anderen Erklärung der vermeintlichen bactericiden Wirkung des Blutserums gesucht. Auf meine Veranlassung stellte im Jahre 1892 mein damaliger Schüler, Herr Dr. Paul Jetter in Ludwigshafen, eine Reihe von Controlversuchen mit anderen Flüssigkeiten als Blutserum an, bei denen jede Giftwirkung absolut ausgeschlossen werden durfte und die zum Theil sogar als vortreffliche Nährböden für verschiedene Bakterien allgemein anerkannt waren, nämlich mit physiologischer Kochsalzlösung und anderen Salzlösungen, so auch mit Lösungen der durch Dialysiren gegen Wasser gewonnenen Blutsalze, ferner mit Wasser, mit Gelatinelösungen und mit Nährbouillon. Alle diese Lösungen zeigten eine „bactericide“ Wirkung im Sinne der Buchner'schen Blutserumexperimente, am geringsten und am wenigsten constant die Nährbouillon, am stärksten und constantesten die Salzlösungen, namentlich die Kochsalzlösungen. Diese Resultate legten es nahe, in den Salzen des Blutserums die „Alexine“ zu erblicken. Aber Jetter zog diesen Schluss nicht, gelangte vielmehr zu folgender allgemeinen Anschauung: Die Bakterien haben als Lebewesen, wenn sie aus einer Bouillon- oder Agar-Kultur in Blutserum oder irgend ein anderes, von dem ursprünglichen chemisch verschiedenes Medium übertragen werden, gewissermassen einen Kampf ums

Dasein zu bestehen, in welchem sie um so leichter zu Grunde gehen werden, je weniger der neue Boden ihren Existenz- und Wachthumsbedingungen angepasst ist. Es handelt sich also nicht um eine Tödtung durch giftige Substanzen, sondern um einen natürlichen Absterbeprozess der Bakterien, der niemals alle, sondern nur einen Theil der übertragenen Bakterien, die älteren, schwächeren und darum weniger anpassungsfähigen Elemente der Kultur betrifft; dem kräftigen Theil gelingt es, die Wachsthumshindernisse zu überwinden und sich den neuen Lebensbedingungen anzupassen und er ist es, von welchem die der anfänglichen Keimabnahme nachfolgende ungehemmte Vermehrung ausgeht.

Jetter's Arbeit hat wenig Beachtung gefunden; die Wogen der Alexintheorie gingen über dieselbe hinweg. Ich habe trotzdem das Thema nicht fallen lassen, es vielmehr unausgesetzt im Auge behalten und meinem derzeitigen ersten Assistenten, Herrn Dr. Walz, die Anregung gegeben, das Thema von Neuem in Angriff zu nehmen. Anknüpfend an die Arbeit von Jetter, hat er, unter bedeutender Erweiterung des Arbeitsplanes, das Thema nach allen Richtungen hin eindringlich verfolgt. Er bestätigt Jetter's Resultate, kommt aber insofern einen erheblichen Schritt weiter, als er, die inzwischen gewonnenen Erkenntnissfortschritte auf naturwissenschaftlichem Gebiet, speziell der physikalischen Chemie, benutzend, zu einem vollständigeren und klareren Einblick in den Zusammenhang der Erscheinungen gelangt. Die Arbeit des Herrn Dr. Walz ist Mitte August d. J. als Habilitationsschrift im Druck erschienen. Ich selbst habe den Gang der Untersuchungen stetig verfolgt und mich auch insofern an denselben betheiligt, als die mikroskopischen Untersuchungen von Dr. Walz und mir gemeinsam ausgeführt wurden. Unter Mitverwerthung dieser bisher noch nicht genauer mitgetheilten mikroskopischen Untersuchungen, welche dazu beigetragen haben, manche Punkte noch besser zu übersehen und schärfer beleuchten zu können, möchte ich mir nun erlauben, den neu gewonnenen Standpunkt in der Frage nach der Bedeutung der sog. bactericiden Wirkung des Blutserums in Kürze darzulegen.

Ich stehe diesbezüglich auch heute noch auf dem Standpunkt der von Jetter ausgesprochenen Erklärung, um so mehr, da sich inzwischen in zahlreichen von Dr. Walz auf meinen Vorschlag angestellten Versuchen gezeigt hat, dass das Serum auch auf an Seidenfäden angetrocknete Bakterien nicht die geringste bacte-

ricide Wirkung ausübt; wir sind aber heute in der Lage, die einzelnen Momente jenes Kampfes ums Dasein, welchen die Bacterien bei ihrer Uebertragung von einem Nährboden auf einen anderen, chemisch-physikalisch davon verschiedenen, zu bestehen haben, näher zu präcisiren. Unter diesen Momenten sind keine wichtiger, als Störungen der Assimilationsvorgänge einerseits und Störungen der Osmose andererseits.

Was zunächst die Störungen der Assimilation betrifft, so muss man hier von der bekannten Thatsache ausgehen, dass die einzelnen Bacterienarten sehr verschiedene Ansprüche an die chemische Zusammensetzung ihrer Nährsubstrate machen und dass es keinen, wie immer zusammengesetzten Nährboden giebt, der für alle Bacterien ein geeigneter und vollends ein gleich guter Nährboden wäre. Es ist also auch vom Aderlassserum, dessen chemische Zusammensetzung wir ja leider nicht mit wünschenswerther Genauigkeit kennen, nicht zu erwarten, dass es einen optimalen Universal-Nährboden für Bacterien darstelle. Aber für viele Bacterien ist es thatsächlich ein sehr guter Nährboden. So wächst z. B. der zu den Versuchen mitbenutzte *Bac. pyocyaneus*, ins Serum übertragen, ohne Verzug kräftig darin aus. Für andere Bacterien, z. B. Typhus- und Milzbrandbacillen, welche beide *Bacillus*-arten ja auch sonst, nach Alfred Fischer's ernährungs-physiologischen Untersuchungen, in Bezug auf Ernährung sich weit anspruchsvoller erweisen als der vorerwähnte *Bacillus*, ist das Blutserum ein so ohne weiteres zusagender Nährboden nicht; es tritt eine Pause in dem Wachsthum der übertragenen Bacterien ein und dieselbe lässt sich in einfachster Weise durch die aus der relativen Ungunst des Nährmediums sich ergebende Assimilationsstörung erklären.

Nun giebt aber das Plattenverfahren an, dass bei diesen Uebertragungen der letztgenannten (und anderer) Bacterien in das Blutserum nicht bloß ein Wachstumsstillstand, sondern ein erheblicher, bisweilen die ganze Einsaat mit Vernichtung bedrohender Untergang der übertragenen Bacterien stattfindet. Einen Theil dieses durch die Platten angezeigten Keimverlustes wird man auf Rechnung der Assimilationsstörung setzen dürfen: das Wachsthum steht in Folge derselben zeitweilig still; in der Wachsthumpause werden zunächst alle diejenigen übertragenen Bacterienindividuen absterben, deren Lebensdauer innerhalb dieser Zeit ihren natürlichen Abschluss findet; ferner werden während der Assimilations-

störung die Bakterien in eine Art Hungerzustand gerathen müssen, welchem die älteren und überhaupt weniger widerstandsfähigen Individuen bereits innerhalb der Wachsthumspause erliegen könnten. Aber die auf diese Weise zu Stande gekommenen Abgänge können nicht gross genug gedacht werden, um die meist colossalen Verluste genügend zu erklären, welche die Platten bei bestimmten Bakterien bereits wenige Stunden oder sogar sofort nach der Einsaat in das Serum anzeigen. Hier muss noch ein anderer massgebender Factor mitspielen und dieser ist gegeben in den osmotischen Störungen, welche die Bakterien durch Uebertragung von einem Nährboden auf einen anderen, der nicht denselben osmotischen Druck besitzt, erleiden.

Nachdem durch Jetter's Arbeit dargethan war, dass sich durch verschiedene Salzlösungen, u. a. auch durch die mittels Dialysiren gegen Wasser aus dem Blutserum gewonnene Lösung der Blutsalze, das Phänomen der bactericiden Wirkung in ganz ähnlicher Form herbeiführen liess, wie durch Blutserum, musste die Aufmerksamkeit auf die Bedeutung der Salze für den genannten Vorgang gerichtet bleiben. Inzwischen erschienen die bekannten Arbeiten von Alfred Fischer über Plasmolyse der Bakterien und gaben dazu Veranlassung, das Verhalten der in Serum verbrachten Bakterien genau mikroskopisch zu verfolgen. Diese Arbeiten Fischer's sind von wesentlichem Einfluss für die Klarlegung der Fragen geworden und ich erwähne gern, dass ich Herrn Professor Fischer auch noch brieflich einige werthvolle, die Plasmolyse betreffende Ergänzungen und Literaturnachweise verdanke.

Am deutlichsten lassen sich die betreffenden Erscheinungen an den relativ stattlichen Formen des Milzbrandbacillus verfolgen. Bringt man Milzbrandbacillen aus einer Bouilloncultur in das salzreichere frische Blutserum, so treten meist schon nach wenigen Minuten, spätestens nach einer halben Stunde die charakteristischen Erscheinungen der Plasmolyse an den Bacillen auf. Diese Erscheinungen bestehen in einer Contraction des Protoplasmas, Abhebung desselben von der Zellenwand und Zertrennung in kleine kugelige Abschnitte, so dass schliesslich die Bacillen ein perlschnurähnliches, an die sporenhaltigen Bacillen erinnerndes Aussehen erhalten. Durch Zusatz von Wasser oder wässerigen Lösungen

von Methylviolett lässt sich die ursprüngliche Bacillenform wiederherstellen. Im wesentlichen ebenso wie Milzbrandbacillen verhalten sich Typhusbacillen, *Bact. coli*, Cholerabakterien und alle anderen darauf hin geprüften Bakterien, wenn sie aus Nährbouillon in frisches Blutserum übertragen werden; nur kommt bei den kleinen und lebhaft beweglichen Formen, wie Typhus- und Cholerabakterien, eine weitere Erscheinung hinzu, die vielbesprochene Agglutination, welche bei den specifisch schweren und absolut unbeweglichen Milzbrandbacillen nicht beobachtet wird. Die Agglutination hat mit Plasmolyse nichts zu schaffen, sondern beruht auf der Viscosität des Serums. Man kann ganz ähnliche Agglutinationen auch in anderen viskösen Flüssigkeiten, z. B. Gummi arabicum-Lösungen beobachten, wie dies auch schon von anderen Untersuchern angegeben worden ist. Die Gruber-Widal'sche Serumreaction ist, beiläufig bemerkt, höchstwahrscheinlich nichts anderes als eine gewöhnliche Agglutination des Typhusbacillus in dem, wie man annehmen muss, besonders stark viskösen Typhusserum. Da Buchner die bactericide Wirkung des Serums auf enzymähnliche Eiweisskörper bezogen hatte, habe ich auch das mikroskopische Verhalten von Bakterien in richtigen Enzymen (Trypsin, Salzsäure-Pepsin) untersucht; in Trypsin quellen die Bakterien ziemlich stark auf und werden sehr durchsichtig, ohne sich aufzulösen; in Salzsäure-Pepsin tritt nach längerer Einwirkung eine Art Fragmentation der fadenförmigen Verbände der Bacillen in mehr oder minder kurze Querstücke ein, die sich dann ebenfalls nicht weiter verändern. Höchstwahrscheinlich handelt es sich hierbei ausschliesslich um eine Wirkung der Salzsäure oder doch wenigstens um eine ganz wesentliche Mitwirkung derselben, da in säurefreiem Pepsin diese Fragmentation nicht beobachtet wird. Letztere beruht allem Anschein nach auf einer Auflösung der Kittsubstanz zwischen den einzelnen Bacillenzellen, welche den Bacillenfaden zusammensetzen. Ob der natürliche Magensaft solche Veränderungen hervorzurufen vermag, muss noch untersucht werden. Eine Tödtung der Bacillen vermögen wahrscheinlich auch die Enzyme nicht zu bewirken; jedenfalls sind letztere (ohne Säurezusatz) für viele Bakterien treffliche Nährböden. Es besteht also nicht die geringste Aehnlichkeit zwischen diesen durch Enzyme zu bewirkenden Formveränderungen und denjenigen, welche die Bakterien beim Einbringen in das Serum erleiden. Wir haben nach

allem nicht den geringsten Zweifel, dass die letzteren ausschliesslich auf Plasmolyse beruhen.

Die Plasmolyse ist nun, wie das schon de Vries und Alfred Fischer ausgesprochen haben, an sich kein für die Zellen lebensgefährlicher Vorgang und man kann auch durch directe mikroskopische Beobachtung der Bakterien im hängenden Serumtropfen feststellen, dass die Bacillen nach spontanem Rückgang der Plasmolyse kräftig auswachsen. Und doch ist diese Plasmolyse die hauptsächliche Ursache des Keimverlustes in den Platten. Ist auch die Plasmolyse keine unmittelbare Todesursache, so müssen wir doch annehmen, dass plasmolysirte Zellen sehr empfindlich gegen alle äusseren Schädlichkeiten, wie raschen Wechsel des Mediums, plötzliche Temperaturdifferenzen etc. sind, namentlich aber wird ihnen, wie A. Fischer zuerst für Bakterien, Reinhardt sowie van Rysselberghe neuerdings für Pflanzenzellen festgestellt haben, verderblich ein zu rascher Rückgang der Plasmolyse, wodurch die Zellen derartig in ihrer Constitution erschüttert werden, dass sie nicht weiter wachsen können. Nicht selten führt sogar der jähe Rückgang der Plasmolyse ein Platzen der Zellen herbei. Alle diese Momente müssen aber in Wirksamkeit treten, wenn wir die Bakterien aus dem Serum, in welchem sie plasmolysirt sind, in die verflüssigte Gelatine oder in das heisse zähflüssige Agar mit ihrem entschieden geringeren Salzgehalt übertragen: die übertragenen Zellen werden entweder platzen oder jedenfalls doch so geschädigt werden müssen, dass kein Auskeimen derselben erfolgt. Auch die Möglichkeit ist zu berücksichtigen, dass das flüssige Agar zwischen die durch die plasmolytische Contraction zertrennten Theile des Protoplasten eindringt und dieselben an der Wiedervereinigung hindert.

Nach alledem müssen wir annehmen, dass der Keimverlust bei den in Rede stehenden Experimenten, wenn auch nicht ausschliesslich, so doch zum allergrössten Theile nicht im Serum, sondern erst in der Gelatine oder dem Agar stattfindet.

Gegen diese Auffassung könnte eingewendet werden, dass sich der Keimverlust in den Platten vermeiden lässt, wenn man das Serum vor der Einsaat der Keime in dasselbe 1—1½ Stunde auf 55° C. erhitzt, im Buchner'schen Sinne „inactivirt“, obwohl durch die Erhitzung an dem Salzgehalt und mithin an der Plasmolyse nichts geändert werde. Es ist richtig, dass der Salzgehalt

des erhitzten Serums nicht wesentlich verschieden ist von demjenigen des unerhitzten Serums; aber es wäre nicht richtig, wenn man daraus schliessen wollte, dass auch die Plasmolyse in dem erhitzten und unerhitztem Serum sich gleich verhielte. Walz hat in einer sehr instructiven grösseren Versuchsreihe gezeigt, dass es einen grossen Unterschied macht, ob man die Salzlösungen allein oder in Verbindung mit Nährstoffen auf die Bakterien einwirken lässt. Je höher der Nährwerth der betreffenden Stoffe für die betreffenden Bakterien ist, um so mehr tritt der ungünstige Einfluss der Salzwirkung in den Ergebnissen der Plattenprobe zurück. Es beruht dies, wie sich mikroskopisch nachweisen lässt, darauf, dass die Plasmolyse sich bei günstigen Ernährungsbedingungen sehr viel rascher ausgleicht, als bei Nahrungsmangel. Es ist nun höchst wahrscheinlich, dass das Serum, speciell dessen Eiweisskörper, durch die 1—1½ stündige Erhitzung auf 55° für gewisse Bakterien nahrhafter, verdaulicher gemacht werden und dass mithin der ungünstige Einfluss der Plasmolyse für diese Bakterien zurücktritt. Zur Stütze dieser Auffassung ist namentlich darauf hinzuweisen, dass bekanntlich aus Albuminkörpern durch längeres Kochen mit Wasser geringe Mengen vom Pepton gebildet werden, wodurch es nahegelegt wird, dass auch in dem längere Zeit auf 55° erhitzten Serum kleine Mengen von Pepton entstehen. In wie hohem Masse schon ganz geringe Zusätze von Pepton den Nährwerth des Substrates für die anspruchsvolleren Bakterien erhöhen, ist den Bacteriologen bekannt. In der That lässt sich zeigen, dass ein geringer Zusatz von Pepton zum frischen Blutserum dessen bactericide Wirkung für den Typhusbacillus fast vollständig aufzuheben vermag. Für den Milzbrandbacillus genügt ein so geringer Peptonzusatz nicht, um den gleichen Effect hervorzubringen, wohl aber kann man auch für diesen Bacillus die bactericide Wirkung des Serums auf Null reduciren, wenn man dem letzteren ausser 1 pCt. Pepton auch noch 1 pCt. Zucker hinzufügt. Buchner hat bekanntlich die Wirkung der Erhitzung auf 55° so erklärt, dass die „Alexine“ als enzymähnliche Körper dadurch zerstört würden. Wäre diese Erklärung richtig, dann müsste das erhitzte Serum die bactericide Wirkung für alle diejenigen Bakterien verloren haben, für welche es im unerhitzten Zustand bactericid ist. Das ist aber nicht der Fall. Nach Walz' zahlreichen Versuchen ver-

liert das erhitzte Serum die bactericide Wirkung zwar für Typhusbacillen, aber nicht für Milzbrandbacillen. Dieser Widerspruch, den die Alexintheorie nicht zu lösen vermag, findet eine befriedigende Erklärung vom Standpunkt unserer Auffassung, welche auch durch die Resultate der mikroskopischen Untersuchung gestützt wird. Der Typhusbacillus wächst im erhitzten Serum sehr viel rascher und kräftiger als im unerhitzten, und zugleich zeigt sich, dass im erhitzten Tropfen die Plasmolyse viel weniger scharf und dauerhaft ist als im unerhitzten. Der Milzbrandbacillus, von den Versuchsbacillen offenbar der anspruchsvollste, wächst dagegen im erhitzten Serum nicht viel besser als im unerhitzten, und die Plasmolyse ist in ersterem nicht viel weniger scharf und nachhaltig, als in letzterem.

Wir sehen also aus diesen Beobachtungen, dass der Erhitzungsversuch, die sog. Inactivirung, die Bedeutung der Plasmolyse für die Erscheinung der „bactericiden“ Wirkung des Blutserums nicht herabdrücken kann, denn die Plasmolyse correspondirt auch beim Erhitzungsversuch vollständig mit dieser Wirkung. Aber gerade auch der Erhitzungsversuch lässt wiederum erkennen, eine wie wichtige Rolle die Ernährungsfrage für die Erscheinung der sog. bactericiden Wirkung des Blutserums spielt.

Die Plasmolyse verbunden mit Assimilationsstörung ist also die wesentliche Ursache des Keimtodes in den Platten; aber dieser Keimtod zeigt nicht etwa, wie man bisher glaubte, die bactericide Wirkung des Serums an, sondern ist ein secundärer Effect des Plattengiessens.

Eine bacterienfeindliche Wirkung des Blutserums in dem Sinn, dass im Serum bacterientödtende Substanzen vorhanden seien, kann nach den hier mitgetheilten Versuchsergebnissen nicht angenommen werden; wenigstens ist die Existenz solcher Substanzen bisher nicht erwiesen. Damit ist der Theorie, welche die natürliche Immunität gegen Bacterien auf die Anwesenheit specifischer antibacterieller Schutzstoffe im Blut und in den Gewebs-säften zurückführt, ihre bisherige Hauptstütze entzogen worden. Ich wage auch zu bezweifeln, dass es in Zukunft gelingen werde, bactericide Schutzstoffe als Ursache der natürlichen Immunität nachzuweisen, da es schwer zu denken ist, wie solche Stoffe, wenn sie chemisch wirken sollen, schadlos für den Organismus, in

dessen Blut sie kreisen, bleiben könnten. Bisher haben wir wenigstens kein Bacteriengift kennen gelernt, das nicht zugleich Protoplasmagift wäre. Ich halte es aber auch gar nicht für nothwendig, die Lösung des Problems in dieser Richtung zu suchen. Schon vor Jahren habe ich der Gift- und der Phagocytentheorie gegenüber eine Theorie der natürlichen Immunität aufgestellt, die ich als „Assimilationstheorie“ bezeichnet habe. Gemäss dieser Auffassung hängt die natürliche Immunität einzelner Species, Rassen und Individuen gegenüber bestimmten Infectionskeimen wesentlich davon ab, dass die betreffenden Keime in der lebenden Körpersubstanz der betreffenden Species etc. nicht den geeigneten Nährboden, d. h. nicht die für ihr Leben und ihre Entwicklung nothwendige chemische Zusammensetzung finden. Die Verhältnisse dieser meines Erachtens das Wesen der natürlichen Immunität, resp. Empfänglichkeit bedingenden chemischen Ausschlüssungen oder Anpassungen zwischen den höheren lebenden Wesen und den Bakterien näher festzustellen, als es unsere jetzigen noch unvollkommenen Kenntnisse über die chemische Zusammensetzung des Blutes und der Gewebe einerseits und der Ernährungsphysiologie der Bakterien andererseits ermöglichen, dürfte eine lohnende Aufgabe der Zukunft sein.

Discussion.

Herr Albrecht: Die Beobachtungen von Professor Baumgarten betr. Zerfällung und „Körnung“ des plasmolysirter Bacterienleibs lassen sich vielleicht analogisiren mit der „tropfigen Entmischung“, welche ich in Salzlösungen, Wasser etc. an thierischen wie pflanzlichen Zellen beobachtete. Möglicherweise genügen diese Störungen in der physikalischen Zusammensetzung, die weiterhin je nachdem sich wieder auszugleichen vermögen oder nicht, um ebensowohl die von Professor Baumgarten angeführte eigenartige Wirkung des Pepton- und Zuckerzusatzes, als die vorübergehende oder dauernde Störung der Assimilationsfähigkeit etc. dem Verständniss näher zu bringen.

Herr von Baumgarten: Der von mir gebrauchte Ausdruck „körniges Aussehen“ sollte nur eine kurze Bezeichnung für die plasmolytische Zertrennung des Protoplasten in kugelige Abschnitte sein. Ueber die Plasmolyse hinausgehende morphologische Veränderungen habe ich in den ins Serum verbrachten Bakterien bis jetzt nicht beobachtet.

17. Herr Friedrich Henke-Breslau:

Multipler cystischer lymphangiomähnlicher Tumor
der Bauchhöhle.

Das seltene Präparat, das ich mir erlauben möchte, Ihnen hiemit vorzulegen, wurde als unerwarteter Nebebefund bei der Section eines über 50 Jahre alten Mannes gewonnen, der an einer schweren Cystitis auf Grund einer alten Harnröhrenstrictur zu Grunde gegangen war.

Nach Eröffnung der Bauchhöhle dieses Mannes bot sich ein eigenthümliches Bild, indem sich an verschiedenen Stellen eine Menge dünnwandiger blasiger Cysten hervordrängte, die der Serosa des Bauchfells aufsassen. Die Cysten haben eine kugelige oder ovale Gestalt, die kleinsten sind stecknadelkopf- bis erbegross, die grössten höchstens walnussgross. Sie sitzen zumeist zu Conglomeraten in Traubchenanordnung zusammen, wie überhaupt das Bild des Tumors einer Traubenmole ausserordentlich ähnlich ist. Der Inhalt der Cysten ist ein serös-gallertiger. Die Hauptmasse dieser dünnwandigen Cysten und Cystchen sitzt im grossen Netz und in der Bursa omentalis. Ausserdem finden sich dieselben aber auch an verschiedenen anderen Stellen des Peritoneums, an der Unterseite des Zwerchfells, auf der Kapsel der Milz und der Leber.

Ein hühnereigrosses Packet von Cysten sass auch auf der Serosa des Darmes am Coecum, den Processus vermiformis einhüllend. Ueberall sassen die Cysten auf der Serosa der Bauchhöhle, nirgends gingen sie in die Substanz der Organe hinein.

Die vorläufige mikroskopische Untersuchung ergibt, dass sich die Cysten zusammensetzen aus einem Ring eines kernarmen Bindegewebes mit eingestreuten glatten Muskelfasern und einem epithelialen Innenbelag von zumeist kubischen Zellen, die stellenweise einen mehr hohen cylindrischen Charakter annehmen. Der Inhalt erscheint homogen, nur ganz vereinzelte Leukocyten und abgestossene Epithelien finden sich in demselben.

Die Durchsicht der Literatur nach ähnlichen Fällen ergibt nur sehr wenig. So ist in der neueren Zusammenstellung über Cysten von Aschoff (Ergebnisse der Pathologie von Lubarsch-

Ostertag) und dem grossen Handbuch von Orth nichts von solchen Cystenbildungen angeführt. Dagegen erwähnt Ziegler in der neuesten Auflage seines Lehrbuchs das Vorkommen von cystischen Lymphangiomen in der Bauchhöhle. Die von Weichselbaum und Schwarzenberger beschriebenen cystischen Tumoren der Bauchhöhle enthielten einen wirklich chylösen Inhalt, zeigten auch nicht die multiple Anordnung, wie in unserem Fall. Makroskopisch unserem Tumoreinigermassenähnlich muss nach der Beschreibung — es wird auch der Vergleich einer Traubenmole gemacht — das von E. Fränkel und E. Kaufmann mitgetheilte Myxosarcom der Bauchhöhle ausgesehen haben. Aber es handelt sich dort, wie der mikroskopische Befund sofort lehrt, um ein myxomatös erweichtes Sarcom, nicht um eine eigentliche Cystenbildung. Von makroskopisch ähnlich in Erscheinung tretenden Affectionen wäre noch an das sog. Pseudomyxoma peritonei von Werth zu erinnern, entstanden durch das Platzen von Cysten von Eierstockskystomen, was aber für unseren Fall nicht in Betracht kommt, da es sich ja um ein männliches Individuum handelt. Auch eine Verwechslung des Tumors mit einem primären oder metastatischen Colloidkrebs der Bauchhöhle wäre möglich und es dürfte deshalb die Kenntniss solcher Tumoren auch den operierenden Chirurgen interessiren, der sich bei der Laparotomie plötzlich einem derartigen Tumor gegenüber sieht.

Zunächst wurde für die Genese der Cysten nach ihrem makroskopischen Aussehen und nach den zunächst vorliegenden mikroskopischen Schnitten an einen Zusammenhang mit den Lymphgefässen und einen lymphangiomähnlichen Tumor gedacht. Auch an eine Bildung der Cysten durch Abschnürung der Epithelien, resp. Endothelien des Peritoneums in der Art, wie Ribbert (Dissertation von Renggli) die kleinen Cysten der Milzkapsel erklärt, konnte man denken. Dass es sich um Cysten auf entzündlicher Basis handelt, wie sie zwischen peritonitischen Adhäsionen vorkommen, erscheint ausgeschlossen. Wie hervorgehoben, fehlten in der Bauchhöhle auch alle Zeichen einer früher überstandenen Peritonitis. Es handelt sich am wahrscheinlichsten um eine congenitale Bildung.

Nachträglicher Zusatz:

Nachträglich habe ich erst Gelegenheit erhalten, auch solches Cysten-Material einer näheren Prüfung zu unterwerfen, welches gleich

frisch conservirt worden war. Bei der mikroskopischen Untersuchung der darin vorhandenen Hohlräume fand ich als deren Auskleidung stellenweise ein sehr hohes cylindrisches Epithel, das zum Theil auf papillenähnlichen, in das Lumen vorgebuchteten Erhebungen aufsass. Dieser Befund musste die Deutung als lymphangiomähnlicher Tumor wieder in Frage stellen und an eine Entstehung durch embryonale Wachstumsstörungen denken lassen. Das Ergebniss der genaueren mikroskopischen Untersuchung des seltenen cystischen Tumors wird an anderer Stelle erfolgen.

Discussion.

Herr Virchow: Der Fall von peritonealer Cystenbildung ist sehr merkwürdig. Aber es ist fraglich, ob solche Bildungen auf eine identische Entstehung zurückzuführen sind. So entsinne ich mich eines Falles, wo bei einer Frau das Peritoneum aussah, wie eine Mola hydatidosa, wo aber die Entstehung der einzelnen Trauben aus papillärer Hyperplasie zu erkennen war. Andererseits möchte ich daran erinnern, dass cystische Bildungen des Peritoneum aus Fettgewebe und aus Bindegewebe durch einfache Colliquation, ohne Betheiligung von Lymphgefässen, entstehen können.

Herr Ziegler: Ich kann über einen ganz entsprechenden Fall berichten, welchen ich vor einiger Zeit bei einer Frau beobachtet habe. Die mit seröser Flüssigkeit gefüllten Cysten hatten ungefähr dieselbe Grösse und waren ebenfalls über die ganze Bauchhöhle verbreitet.

Herr Henke: Dass die Cysten aus dem Fettgewebe entstanden seien, wie das Herr Virchow für Cystenbildung im Netz angenommen hat, glaube ich deshalb nicht, weil sie sich ja auch auf der Serosa des Darms, der Leber etc. gefunden haben, überdies aber mikroskopisch stellenweise eine echte Lymphgefässwand erkennen liessen.

Herr Borst: Ich möchte den Herrn Vortragenden fragen, ob im histologischen Bild kein Anhaltspunkt für eine endotheliomatöse Neubildung zu gewinnen war, ferner ob die Cysten nicht wenigstens theilweise colloiden Inhalt aufwiesen. Eine Auskunft über diese Punkte ist mir deshalb von Werth, weil ich einen makroskopisch ähnlichen Fall beobachtet habe, der sich bei mikroskopischer Prüfung als ein Endotheliom der Lymphgefässe des Peritoneums mit hyaliner Degeneration herausstellte.

Herr Orth: Ich will nur eine casuistische Bemerkung machen: Ich habe eine ganz ähnliche Geschwulst gesehen, welche operativ aus der Bauchhöhle entfernt worden ist und welche ich ebenfalls nach der Untersuchung als Lymphangiom aufgefasst habe. Bemerkenswerth war eine sehr starke Gefässneubildung in der Umgebung der Cysten, die auch auf deren Wand überging in solchem Masse, dass die ganze Geschwulstmasse eine tiefrothe Farbe hatte.

18. Herr Ernst Graser-Erlangen:

Ueber multiple Darmdivertikel in der flexura sigmoidea.

Angeregt durch die Beobachtung eines eigenartigen Tumors in der Gegend der flexura sigmoidea, welcher im Anschluss an die Verschwärung falscher Darmdivertikel entstanden war, habe ich mich seit längerer Zeit eingehend mit der Frage der falschen Darmdivertikel beschäftigt.

Die Untersuchungen erstreckten sich zunächst auf den ganzen Darm. Da sich aber in mehreren Fällen die charakteristischen Befunde nur in der flex. sigm. vorfanden, habe ich mich zuletzt auf die Durchmusterung dieses Theiles beschränkt. Eine Beobachtung hatte mit einer gewissen Wahrscheinlichkeit gelehrt, dass die Ausstülpung der Schleimhaut durch die übrigen Darmschichten an solchen Stellen eintrat, an welchen auffallend grosse Gefässe die Muskulatur durchsetzten. Da es sich in diesem Falle um einen schweren Herzfehler mit hochgradigen Stauungserscheinungen handelte, drängte sich mir unwillkürlich der Gedanke auf, ob nicht durch die Stauung speciell im Gebiete der Mesenterialvene eine Erweiterung der Gefässlücken und dadurch eine verminderte Widerstandsfähigkeit der Darmwand herbeigeführt würde. Eine starke Stauung muss umsomehr eine abnorme Nachgiebigkeit der Darmwand zur Folge haben, weil die Ausfüllung der Gefässlücken in hohem Grade wechselt. Bei starker Stauung sind die Lücken durch die prall gefüllten (bes. venösen) Gefässe stark ausgedehnt, bei besserer Circulation ist dagegen die Ausfüllung nur mangelhaft. Gerade diese Schwankungen sind aber von besonderer Bedeutung.

Auf Grund meiner Untersuchungen vermuthe ich in dem Vorhandensein abnorm grosser Gefässlücken eine Prädisposition zur Entwicklung von Schleimhauthernien. Um in eine solche schwache Stelle des Darmrohres die auf der Unterlage verschiebliche Schleimhaut hineinzudrängen, bedarf es wohl keines besonders hohen Druckes. Schon eine starke Gasspannung, wie sie ja gerade in der flex. sigm. oft vorhanden ist, könnte dazu genügen.

Waren diese Schlüsse richtig, so konnte es sich aber nicht um ganz besonders selten vorkommende Ereignisse handeln, sondern es musste die Bildung solcher Schleimhauthernien bei Menschen mit venöser Stauung im Bereich der Darmgefässe und mit chronischer Obstipation häufiger gefunden werden. Dies hat sich auch durch eine ausgiebige Untersuchung vollkommen bestätigt. Im Verlauf eines Jahres konnte ich unter 28 darauf untersuchten Darmstücken 10mal eine ausgebreitete Entwicklung kleinster falscher Darmdivertikel in der flex. sigm. nachweisen. Die Divertikelbildung ist also eine häufige Complication venöser Stauung im Darmtractus, hauptsächlich bei Individuen, die gleichzeitig an chronischer Obstipation leiden. Es handelte sich aber in diesen Fällen fast nur um Divertikelbildungen, von denen bei makroskopischer Besichtigung nichts zu sehen war. Gerade darin aber erblicke ich den Werth meiner Untersuchungen, dass es mir gelungen ist, eine grosse Anzahl von **Anfangsstadien** einer Bildung von Schleimhauthernien im Dickdarm zusammenzustellen und sie auf bestimmte anatomische Vorbedingungen zurückzuführen.

Diese Divertikel sind aber auch in klinischer Hinsicht insofern von grösstem Interesse, als sie oftmals zu weiteren Complicationen führen. In den Buchten kommt es nicht selten zur Atrophie der Schleimhaut und zu geschwüriger Zerstörung und entsteht im Anschluss daran nicht selten ein Durchbruch ins subseröse Gewebe, gefolgt von akuter oder chronischer Entzündung, welche auch zu hochgradigen Veränderungen der Serosa selbst, zu Verdickungen, Schrumpfungen, Adhäsionen führen kann. Auch dafür habe ich in meiner Casuistik zahlreiche Belege gesammelt.

Discussion.

Herr von Recklinghausen: Diese erworbenen mutipeln Divertikel des Dickdarms kommen, wie uns Pathologen allgemein

bekannt, an der Flexura sigmoidea am häufigsten vor. In der That stülpen sie sich längs der durch die Muscularis hindurchtretenden Blutgefässe aus; an den analogen Stellen der Wandung des Jejunums und Ileums erzielt man, wenn man eine Flüssigkeit unter gesteigertem Druck eintreibt, was Heschl zuerst vornahm, die künstlichen Darmrupturen. Wenn der Rath richtig ist, diese Darmdivertikel nicht für Colonkrebs zu halten, was wegen der gleichzeitigen Colitis und Pericolitis geschehen kann, so habe ich andererseits doch einen richtigen Krebs der Flexur neben zahlreichen Colondivertikeln gesehen, der meiner Meinung nach auf dem Boden der Divertikelbildung gewachsen war und noch durch seinen äusserst langsamen Verlauf und die ungewöhnliche Perforation der Harnblase interessirte, aber nicht als Krebs erkannt worden war.

Herr Chiari: Ich sah hochgradige Stricture der Flexura sigmoidea durch Narbenbildung um entzündete Divertikel. Es kann dadurch klinisch das Bild eines Carcinoms des Darmes entstehen. Die Genese der Divertikel im Sinne Graser's halte ich für sehr wohl möglich und sah ich seinerzeit bei einer Untersuchung über anale Rectaldivertikel das Durchtreten der Darmdivertikel gerade an solchen Stellen, an welchen varicöse Venen durch die Ringmuskulatur verliefen.

Herr Bollinger: Die Mittheilungen des Herrn Graser erinnern mich an einen einschlägigen Fall, den ich vor einigen Jahren zu beobachten Gelegenheit hatte. Es handelte sich um eine acute septisch-eitrige Perforativ-Peritonitis, die in wenigen Tagen den Tod des mit Adipositas cordis behafteten Patienten herbeiführte. Als Ausgangspunkt wurde eine fistelartige Perforation des S. Romanum gefunden; die Perforationsöffnung war gewunden und so eng, dass sie für die dünnste Sonde durchgängig war und nur mit Mühe aufgefunden werden konnte. Der übrige Darm erwies sich als vollkommen normal. — Auf Grund der von Herrn Graser vorgelegten Präparate und Abbildungen bezweifle ich nicht, dass es sich um eine primäre Divertikelbildung mit secundärer Perforation handelte. Die in Rede stehenden Beobachtungen des Herrn Graser sind für die Genese der Dickdarmulcerationen von grossem Interesse.

19. Herr Schmorl-Dresden.

Darstellung der Knochenkörperchen und ihrer Ausläufer
an entkalkten Schnitten durch Färbung.

1. Färbung mit Thionin und Differenziren in Pikrinsäure

Die Fixirung kann in den gebräuchlichen Flüssigkeiten mit Ausnahme von Sublimatlösung vorgenommen werden, am besten ist Härtung in Müller'scher Lösung oder Müller-Formol. Entkalkung ebenfalls beliebig, am besten nach Ebner in kochsalzhaltigem Salzsäure-Alkohol. Einbettung nur Celloidin, das nicht entfernt zu werden braucht.

Zur Färbung dient die Nicolle'sche Karbolthioninlösung. (1%iges Karbolwasser 90,0, concentrirte alkoholische Thioninlösung 10,0) oder eine alkalische wässrige Thioninlösung (concentrirte alkoholische Thioninlösung 1,0, Aq. dest. 10,0, Liquor Ammoniaci 1 Tropfen). Man bringt die Schnitte aus Wasser auf 5—10 Minuten oder länger in die Farblösung, spült sie dann in Wasser ab und überträgt sie in heiss gesättigte, nach dem Erkalten filtrirte wässrige Pikrinsäurelösung auf 1—2 Minuten oder beliebig länger. Nun wird in Wasser abgespült und in 70%igem Alkohol so lange ausgewaschen, bis keine gröberen Farbstoffwolken sich mehr vom Schnitt ablösen (längeres Liegen in Alkohol schadet nichts). Entwässern. Aufhellen. Balsam.

Die Knochenkörperchen und ihre Ausläufer sind schwarzbraun, die Knochengrundsubstanz gelb gefärbt, Zellen rothviolett. Es handelt sich hier nicht um eine Färbung im eigentlichen Sinne des Worts, sondern um die Bildung eines Niederschlages in den feinen Knochenkanälchen.

2. Färbung der Grenzscheiden mittels Thionin und
Phosphorwolframsäure oder Phosphormolybdänsäure.

Die Methode eignet sich nur für kindliche Knochen, welche in Müller'scher Lösung oder Müller-Formol längere Zeit gehärtet und in der Ebner'schen alkoholischen Salzsäurelösung entkalkt sind. Die Einbettung kann in Paraffin oder Celloidin vorgenommen werden.

1. Färbung in Nicolle'scher Karbolthioninlösung oder in der oben erwähnten alkalischen Lösung von Thionin, 5 Minuten oder länger.
2. Abspülen in Wasser, 2 Minuten oder länger.
3. Auswaschen in Alkohol $\frac{1}{2}$ Minute.
4. Abspülen in Wasser.
5. Uebertragen in gesättigte wässrige Lösung von Phosphorwolfram- oder Phosphormolybdänsäure, 3 Minuten oder länger.
6. Abspülen in öfters gewechseltem Wasser, 10 Minuten.
7. Uebertragen in 10 %ige wässrige Lösung von Liquor Ammoni caustici, 3—5 Minuten.
8. Uebertragen in 90 %igen Alkohol; bei Ueberfärbung der Knochenbälkchen bringt man nun die Schnitte in Salzsäure-Alkohol (1 %ig) auf 5 Minuten und wäscht dann in Wasser aus.
9. Entwässern. Aufhellen. Balsam.

Die Grenzscheiden schwarzblau, bezw. dunkelrothblau. Knochen-
substanz blassblau. Zellen dunkelblau.

20. Herr Schmorl-Dresden:

Ueber Störung des Knochenwachstums bei Barlow'scher Krankheit.

Ich habe sechs Fälle von Barlow'scher Krankheit am Sectionstisch zu beobachten Gelegenheit gehabt. Der grob anatomische Befund war in allen Fällen der von Barlow in seiner klassischen Arbeit beschriebene. Ein Fall war uncomplicirt, bei zwei Fällen lag zugleich eine zum Stillstand gekommene Rhachitis vor, bei drei Fällen concurrirte eine floride Rhachitis mässigen Grades.

Bei Besprechung der mikroskopischen Befunde möchte ich meinen Ausführungen vorwiegend die drei erst erwähnten Fälle zu Grunde legen. Die Knochenveränderungen sind hier dadurch charakterisirt, dass einerseits die Knochensubstanz eine Verminderung gegen die Norm erfährt, dass andererseits das Knochenmark

in den peripheren Enden der langen Röhrenknochen und in den Epiphysenkernen seinen lymphoiden Charakter verliert, und dass endlich periostale und endostale Blutungen eintreten.

Die Veränderung der Knochensubstanz ist durch mangelhafte Apposition und durch Resorption bedingt, Vorgänge, die in den einzelnen Fällen verschiedene Intensitätsgrade erreichen und besonders im Gebiet der endochondralen Ossification zu Veränderungen Veranlassung geben, welche für das Eintreten der bei Morbus Barlow so ausserordentlich häufigen Fracturen in der Nähe der Epiphysenlinie von grosser Bedeutung sind. An den Diaphysen führen die genannten Vorgänge zu Osteoporose. Das Knochenmark hat seinen lymphoiden Charakter eingebüsst und ist in ein feinfaseriges zell- und gefässarmes Gewebe umgewandelt. Osteoblasten finden sich in ihm sehr spärlich. Blutungen sind meist sehr zahlreich vorhanden; bei Knochen, an denen Fracturen und Infraktionen vorhanden sind, wurde häufig eine Erfüllung der Markräume mit fibrinösen Massen gefunden.

Die subperiostalen Blutungen an den langen Röhrenknochen sind nach Ansicht des Vortragenden vorwiegend auf Frakturen und Infraktionen zurückzuführen. Die Ansicht Barlow's, dass die Blutungen die primären Veränderungen darstellen, von denen der Schwund des Knochengewebes abhängig ist, fand Vortragender bei seinen Untersuchungen nicht bestätigt, im Gegentheil spricht der Umstand, dass dort, wo subperiostale Blutungen vorhanden sind, eine reichliche Neubildung von Knochensubstanz stattfindet, gegen die Barlow'sche Ansicht.

Was die Beziehungen des Morbus Barlow zur Rhachitis anbelangt, so ist zwar zuzugeben, dass eine Combination beider Krankheiten sehr häufig vorkommt, andernfalls aber kann es nach den Beobachtungen Nägeli's und den meinigen keinem Zweifel unterliegen, dass der Morbus Barlow unabhängig von Rhachitis zur Entwicklung kommen kann.

Die Frage, ob der Morbus Barlow dem Skorbut zuzuzählen ist, lässt sich, da zur Zeit genauere Untersuchungen über die bei letzterem vorkommenden Knochenerkrankungen nicht vorliegen, nicht sicher entscheiden.

Für die Annahme endlich, dass der Morbus Barlow infectiösen Ursprungs sei, habe ich keinen Anhaltspunkt gefunden.

21. Herr Nauwerck-Chemnitz:

Ueber die Möller-Barlow'sche Krankheit.

Im Verlaufe des letzten Winters hatte ich am Stadtkrankenhaus zu Chemnitz Gelegenheit, fünf Fälle der in Frage stehenden Krankheit zu seciren. Die Kinder hatten ein Alter von 14 Monaten bis zu 2 $\frac{1}{2}$ Jahren erreicht. Die Dauer der Möller-Barlow'schen Krankheit betrug 3 Wochen bis längstens 3 $\frac{1}{2}$ Monate, so weit sie sich überhaupt abgrenzen liess.

Die Präparate, welche ich mir aufzustellen erlaubt habe, betreffen das kürzeste und längste, sowie ein mittleres Zeitmaass und lassen die Hauptmerkmale der Erkrankung, Blutungen und Pigmentirungen an Periost und Mark, sowie Lockerungen, Trennungen, diese zum Theil mit hochgradigen Verlagerungen, zwischen Epiphyse und Diaphyse erkennen. Der älteste Fall zeigt Heilungsvorgänge, welche sich namentlich in Feststellung solcher Verschiebungen bemerkbar machen.

Das wesentliche Merkmal der Krankheit indessen, welches in der Hauptsache erst durch die mikroskopische Untersuchung offenbar wurde, besteht in einer an den einzelnen Knochen verschieden stark ausgesprochenen Veränderung des Knochenmarks und einer Störung besonders des endochondralen Knochenwachstums, deren ausführliche Schilderung und Würdigung eine Arbeit meines Assistenten, Herrn Dr. Schoedel, enthalten wird. Hier will ich mich darauf beschränken, die Erkrankung dahin zu kennzeichnen, dass die ossificatorischen Vorgänge eine, wie es nach den klinischen Beobachtungen wahrscheinlich ist, mehr oder weniger rasch einsetzende Hemmung erfahren: Einmal bleibt die den Ueberschuss zerstörende Thätigkeit des Knochenmarkes der vorläufigen Verkalkungszone gegenüber hinter der Norm zurück, sodass in der Zone der ersten Knochenbälkchen und auch noch weiterhin Kalkbälkchen und Kalkgitter in ungewohnter Ausdehnung gefunden werden. Sodann fehlt die normale Knochenanlagerung an die Kalkbälkchen oder ist wenigstens ungewöhnlich schwach entwickelt. Endlich zeigt das Knochenmark in den so befallenen Gebieten eine sehr zellarme Beschaffenheit und besteht vielfach lediglich aus dem Gerüstwerk und den Gefässen. Die physiologische Resorption des Knochens dauert fort.

Die jüngsten Theile der Diaphyse verlieren infolgedessen ihren gewöhnlichen Halt, und es erfolgt ein Zusammenbruch, der wohl sicher für die Blutungen in dieser Gegend mit verantwortlich gemacht werden kann. Ausserdem muss aber bei der Möller-Barlow'schen Krankheit eine haemorrhagische Diathese angenommen werden. Diaphyse und Epiphyse werden dabei aneinander gepresst, ja manchmal geradezu eingekeilt, oder es kommt in dieser Zone zu queren Fissuren und Fracturen, sowie weiterhin zu den oben erwähnten Dislocationen.

Sämmtliche 5 Fälle wiesen an den so erkrankten Knochen ausserdem die bekannten Zeichen leichter, höchstens mittelschwerer Rhachitis auf. Auch die überwiegende Mehrzahl der in der Literatur beschriebenen, anatomisch untersuchten Fälle war mit Rhachitis behaftet und, wo Rhachitis vermisst wurde, lässt sich der Einwand erheben, dass die Untersuchung keine erschöpfende gewesen ist. Auch in dem einzigen von den 6 eben von Herrn Schmorl beschriebenen Fällen, der seiner Ansicht nach einen reinen Fall der Möller-Barlow'schen Krankheit darstellt, scheinen mir gewisse Befunde auf bestehende Rhachitis hinzudeuten. Ich halte danach den Beweis zur Zeit nicht für erbracht, dass eine eigene, von Rhachitis unabhängige Möller-Barlow'sche Krankheit besteht. Es liegt vielmehr die Ansicht nahe, dass die unter diesem Namen gehenden Veränderungen mit Einschluss der oben beschriebenen, eigenthümlichen Knochenwachstumsstörungen gleichsam nur eine Episode im Verlauf der Rhachitis darstellen. Es scheint, dass auch in meinen Fällen gewisse diätetische Vorschriften mit der Erkrankung in ursächlichen Zusammenhang zu bringen sind.

Discussion über No. 20 und 21:

Herr von Recklinghausen: Mir scheint die geschilderte Knochenkrankheit unter die Kategorie der infantilen Osteomalacie zu fallen, da sie durch die eminent gesteigerte Resorption (nicht lacunäre) gekennzeichnet wird. Nach den wenigen (4) Fällen Barlow'scher Krankheit, die ich zu untersuchen hatte, kann ich sowohl die sehr geringe Ausbildung eigentlicher rhachitischer Störungen am Knorpelgewebe, als andererseits die Umbildung des Markes zu Gallert- und Fasermark, sowie das Auftreten von Hämorrhagien im Knochenmark bestätigen; letztere dürften aber, auch wenn sie an nicht frakturirten Stellen erscheinen, dennoch

auf mechanische Einwirkungen, auf Erschütterungen, sei es auch, ohne dass gröbere Gewalt angewandt wurde, zu beziehen sein.

Herr Schmorl: Ich möchte vorläufig an dem nichts präjudicirenden Namen Barlow'sche Krankheit festhalten. Bezüglich der Rhachitis stehe ich gegenüber dem Einwand von Herrn Nauwerck auf dem Standpunkt Pommer's und halte es demnach wohl für möglich, aus der Untersuchung eines Knochens Schlüsse in der Richtung zu ziehen, ob eine rhachitische Wachstumsstörung vorliegt oder nicht. Ob eine infantile Osteomalacie im Sinne des Herrn von Recklinghausen vorliegt, wage ich, solange derselbe seine Untersuchungen noch nicht ausführlich veröffentlicht hat, nicht zu entscheiden. Ich möchte aber darauf hinweisen, dass ich Zeichen dafür, dass eine Kalkberaubung des alten Knochens stattgefunden hat, nicht habe auffinden können.

Den Befund des Herrn Nauwerck, dass mitunter eine Einkeilung der abgebrochenen Diaphyse in die Epiphyse stattfindet, habe ich auch erheben können.

Herr von Recklinghausen: Ich betone, dass in den wenigen Fällen Barlow'scher Krankheit, die ich untersucht habe, mechanische Einwirkungen für die Entstehung der Blutung am Periost und dem Knochenmark mit im Spiele waren.

Herr Schmorl: Ich habe Zeichen von Osteomalacie nicht gefunden.

Herr Simmonds: In Bezug auf die Aetiologie der Barlow'schen Krankheit erinnere ich an eine in Hamburg gemachte Beobachtung, wo innerhalb kurzer Zeit mehrere Fälle gesehen wurden, die alle Kinder betrafen, welche aus einer Milchsterilisationsanstalt Milch bezogen.

22. Herr Victor Babes-Bukarest:

Ueber hämorrhagische Infection des Menschen.

(Hierzu Tafel 3 u. 4.)

Als ich im Jahre 1888¹⁾ meine Beobachtungen über verschiedene hämorrhagische Infectionen des Menschen veröffentlichte, war das Gebiet dieser Erkrankungen noch sehr wenig erforscht, so dass ich bloß über wenige Angaben von Klebs, Ceci, Watson-

¹⁾ Spitalul u, Ann. de l'Inst. de Path. et de Bactériol. Bucarest.

Cheynes, Petrone, Letzerich etc. verfügen konnte. Diese Angaben vermochten aber um so weniger eine Basis für meine Studien zu bilden, als bis dahin nur an geringem Material und mit unvollkommenen Methoden gearbeitet worden war, so dass die Resultate selbst durchaus nicht eindeutig genannt werden konnten.

Eine viel sicherere Basis für meine Arbeiten gewährte mir die ausgebreitete Literatur der R. Koch'schen experimentellen Septicaemien und namentlich der haemorrhagischen Septicaemie der Thiere. Ich musste mich fragen, ob denn der Mensch in der That von den Bakterien dieser so furchtbaren Epidemien, welche die verschiedensten Thierarten heimsuchen, gänzlich verschont bliebe.

Schon im Jahre 1888 verfügte ich über einige Fälle, welche mich berechtigten, anzunehmen, dass gewisse Bakterien der haemorrhagischen Septicaemie der Thiere unter gewissen Bedingungen auch Menschen gefährden können. So hatte ich in meinen Arbeiten über septische Processe des Kindesalters 1887 und 1888¹⁾ Fälle haemorrhagischer Erkrankungen beschrieben, in welchen ich den ätiologischen Zusammenhang der Haemorrhagien mit der Invasion bestimmter Bakterien nachweisen konnte; ich habe über diese Frage dem VII. internationalen hygienischen Congress in London ein systematisches Studium der haemorrhagischen Infectionen des Menschen vorgelegt, die dann in den Annalen unseres Instituts²⁾ weitläufig beschrieben wurden. Es sei mir gestattet, meine Ausführungen hier kurz zu resümiren.

Schon seit lange hatten meine zahlreichen Leichenuntersuchungen in derartigen Fällen darauf hingewiesen, dass die Haemorrhagien sowohl bei secundärer Infection, als auch bei solchen, wo es sich um eine scheinbar primäre Blutfleckenkrankheit handelt, der Ausdruck eines der Septicaemie nahestehenden Krankheitscomplexes sind, in welchem man gewöhnlich Infection, Eintrittspforte und primäre Localisation, sowie Allgemeininfection unterscheiden kann.

Diese haemorrhagische Infection kann sich manifestiren:

¹⁾ Bacteriologische Untersuchungen über septische Processe des Kindesalters von Prof. Dr. V. Babes. Leipzig 1889.

²⁾ Annales de l'institut de Pathologie et de Bactériologie de Bucarest. vol. I, 1888/89 und IV 1891.

1. Als Wundinfectionskrankheit, begleitet oder gefolgt von multiplen Blutungen.

2. Als Begleiterscheinung oder im Gefolge einer bestimmten Infectionskrankheit.

3. Als eine scheinbar primitive Bluterkrankung, a) mit den augenscheinlichen Zeichen einer acuten oder chronischen Infectionskrankheit; b) ohne deutlichen infectiösen Charakter.

Dennoch ist auch der letzteren eine gewisse Contagiösität oder Infectiösität nicht abzusprechen, und schon eine Durchsicht der diesbezüglichen Literatur giebt uns Belege hierfür. Ohne in dieselbe einzugehen, verweise ich auf die Arbeit von W. Koch¹⁾. Derselbe hat die Beweise für die Infectiösität des Scorbut und anderer Blutfleckenkrankheiten sorgfältig zusammengestellt und spricht sich für die ätiologische Einheit der Bluterkrankung aus.

Dieser Autor kannte aber noch keine beweisenden Thatsachen für die bacterielle Natur dieser Krankheiten und legt den bisherigen bezüglichen Angaben auf Grund eigener Nachuntersuchungen wenig Werth bei.

Man findet aber in der That so zahlreiche Belege für die Infectiösität dieser Krankheiten, dass nur das Vorurtheil einer kritiklosen Epoche dieselben übersehen konnte. Sehen wir doch, dass ebenso wie bei den zweifellosen Infectionskrankheiten auch für den Scorbut zunächst dieselbe allgemeine Disposition und eine Eingangspforte und Localisation gegeben ist. Demgemäss finden wir auch beim Scorbut, dass derselbe geschwächte, einseitig und schlecht genährte Individuen und zwar oft in Endemien oder Epidemien befällt. Derselbe ergreift sodann Individuen mit Störungen des Verdauungs- oder Respirationsstractus, Verwundete und zwar von der Wunde ausgehend, dann Hungernde und Reconvalescenten, Hautkranke und Augenkranke, mit tieferen Nervenstörungen Behaftete, Wöchnerinnen etc. Fast in allen Fällen kommen zu diesen Schwächezuständen eine schlechte, einseitige, verdorbene Nahrung und Getränke, welche reichlich Keime enthalten. Die Krankheits-complexe, welche als Scorbut bezeichnet werden, bieten ein sehr wechselndes Bild dar, welches ungezwungen durch die Art des Virus und des Terrains erklärt werden kann. Die Krankheit be-

¹⁾ Deutsche Chirurgie 1889.

ginnt demgemäss acut oder chronisch, febril oder apyretisch. Es gelang mir in der That, in einer Scorbutepidemie in Jassy ein ganz charakteristisches Bacterium zu züchten, welches dem später von den Autoren beschriebenen Bacillus der Mundgangrän sehr nahe steht. Es handelte sich um 16 scorbutkranke Soldaten des Jassyer Militärspitales¹⁾, die einen überaus harten Winter in äusserst schlechten hygienischen Verhältnissen zugebracht hatte. Bei fortwährenden forcirten Uebungen und ungenügender Nahrung (Rauchfleisch, Speck) waren dieselben in Baracken mit ganz dünnen Wänden untergebracht. Ich fand drei Patienten mit blassem, bleifarbenem Aussehen, perlucider Conjunctiva, gedunsenem Gesicht, üblem Geruch aus dem Munde, trotz der eingeleiteten antiseptischen Behandlung. Die Ränder des Zahnfleisches sind bedeutend geschwollen, über jedem Zahne eine eigene, fast bis zum Zahnrande reichende Geschwulst bildend, schwammig aufgelockert, oder auch prall röthlich-blau, oder fast weiss mit bläulich-grünen Rändern. Bei mehreren Kranken bestanden an den Hüften subcutane, sehr angebreitete Haemorrhagien, in Resorption begriffen, hart anzufühlen. Dieselben auffallenden Veränderungen sind an den unteren Extremitäten bei allen Kranken zu finden. Besonders die Kniekehlen und Waden sind der Sitz diffuser, harter, schmerzhafter haemorrhagischer Schwellungen, theils subcutan, theils subperiostal und epiphysär gelegen. In zwei Fällen besteht bedeutende Schwellung des Tibio-tarsal- und des Kniegelenkes, vermehrt durch sero-sanguinolentes Exsudat. Mehrere Patienten hatten haemorrhagische Knoten in der Patellargegend sowie kleine Petechien in der Umgebung der Talgdrüsen der unteren Extremitäten; bei einem der Kranken bestand Haematurie, mehrere litten an Nasenbluten. Es wurden darauf Secrete, besonders aber Blut von den noch charakteristisch Erkrankten theils frisch, theils getrocknet untersucht und Thieren (Kaninchen, Hunde, weisse Mäuse, Meerschweinchen) unter die Haut, ins Peritoneum und in die Venen injicirt. Bloss zwei derartige Versuche sind positiv ausgefallen. Es wurden namentlich zwei Kaninchen, ein gründlich gewaschenes und oberflächlich sterilisirtes, dann in einem sterilen Mörser verriebenes und in

¹⁾ Ueber einen die Gingivitis und Haemorrhagien verursachenden Bacillus bei Scorbut von Prof. Dr. V. Babes. „Deutsche medicinische Wochenschrift“ 1893. No. 43.

Bouillon aufgeschwemmtes Gewebstückchen aus dem Zahnfleischrande in die Blutbahn injicirt, worauf beide nach sechs und acht Tagen zu Grunde gingen. Eines der Thiere war ein schwangeres Weibchen, nach fünf Tagen entwickelten sich bei demselben ausgebreitete subcutane Haemorrhagien, welche die ganze linke Bauchseite einnehmen. Nach Eingehen des Thieres finden sich noch Ecchymosen in der Tiefe der Musculatur, sowie an den serösen Häuten und der Leber. Besonders aber das Duodenum und grössere Strecken der übrigen Darmtheile sind in ihrer ganzen Ausdehnung haemorrhagisch infiltrirt. Auch die Kaninchenfüten zeigten punktförmige Haemorrhagien der Haut und der serösen Häute. Eine anderes kleineres Kaninchen wurde subcutan mit derselben Emulsion inficirt und ging nach sechs Tagen mit disseminirten kleineren Haemorrhagien des Unterhautzellgewebes und der serösen Häute ein. Vom Blute der Kranken, namentlich von der serohaemorrhagischen Flüssigkeit aus dem Kniegelenke, dann von den gründlich gewaschenen und oberflächlich sterilisirten Gewebstückchen des Zahnfleisches wurden aus zwei Fällen zahlreiche Culturversuche angestellt.

Auffallend war zunächst in hohem Grade der histologische Befund. Der Zahnfleischrand ist grösstentheils vom Epithel entblösst und von einer mässig dicken, blassen Schicht bedeckt, welche mikroskopisch an die Structur einer Diphtheriemembran erinnert, mit wenigen fragmentirten Kernen, welche nach unten zu häufiger werden. Diese Schicht enthält oberflächlich verschiedene Bakterien und namentlich Streptococcen. An der Grenze dieser Schicht gegen das tiefe Gewebe besteht nun eine ziemlich dicke Schicht von etwa 0,1 mm aus einer glänzenden, scheinbar einförmigen Masse gebildet. Mit Carmin oder Rubin oder nach Gram gefärbte Schnitte lassen keinerlei Structur an derselben erkennen, während bei Färbung mit Löfflerblau dieselbe Schicht tiefblau gefärbt erscheint und sich als ein eigenthümlicher dichter Filz von krummen, oft wellig gebogenen, langen, äusserst feinen Bacillen erweist.

Diese Bacillenschicht ist mehrfach unterbrochen und setzt sich an die Grenze des Substanzverlustes unterhalb des noch erhaltenen verblassten Epithels in Form eigenthümlicher garbenförmiger oder unregelmässig verfilzter Colonien mit bürsten- oder besenförmigem Rande fest. Von den compacten Bakterienmassen reichen Büschel oder Züge von Bacillen in die Tiefe und an die Oberfläche und sind hier namentlich zum Theil körnig zerfallen. Unterhalb der

Bacillenschicht besteht ein mässig dichter Wall von Rundzellen, ein- oder mehrkernig, zu grössten Theil mit fragmentirten Kernen. Unterhalb dieser Schicht ist die Mucosa eigenthümlich verändert, ödematös oder durch ein körniges Exudat geschwellt, von den Bacillen durchsetzt, mit ganz eigenthümlich geschwellten und proliferirten fixen, spindelförmigen Elementen mit reticulirtem und Methylenblau gut gefärbtem Protoplasma, welche Gefässe begleitend oder deren Wandungselemente bildend von der Oberfläche aus in die Tiefe ziehen. In der Tiefe, in der Gegend der grösseren Gefässe, deren Wandung ebenfalls aus grossen Spindelzellen besteht, findet man bedeutende Erweiterung derselben. Dieselben sind strotzend mit Blut gefüllt, denen verschiedene Zellenmassen und polynucleäre Leucocyten, sowie Endothelien und Mastzellen reichlich beigemischt sind. Mastzellen finden sich hier auch reichlich im Gewebe, während die Bacilleninvasion nicht bis in diese Gegend gedrungen ist. In einem Falle ist die Bacilleninvasion mehr oberflächlich, und ist die Spindelzellenwucherung weniger ausgesprochen und mehr durch Endothelschwellung der Schleimhautgefässe mit vielen Mitosen ersetzt. Auch hier dringen die Bacillen nicht ins Innere der Blutgefässe ein.

Die mit den erwähnten haemorrhagischen Infiltrationen zu Grunde gegangenen Kaninchen wurden histologisch untersucht, wobei Folgendes constatirt werden konnte: Die subcutanen Haemorrhagien sitzen besonders in der Umgebung von Gefässen, deren Wandung zellig geworden, aus grossen Spindelzellen zusammengesetzt erscheint, ebenso finden sich Blutergüsse in der Umgebung von Schweissdrüsen, immer mit ausserordentlicher Erweiterung und zelliger Umwandlung des Gefässes selbst einsetzend. Die Blutkörperchen selbst gequollen oder körnig zerfallen, die reichlich exsudirten Leucocyten zeigen immer hochgradig fragmentirte Kerne. Hier finden sich keinerlei Bakterien. In den congestionirten oder haemorrhagischen Lungentheilen sind die Capillaren bedeutend erweitert und die Aveolen verengt. Dieselben enthalten oft rothe Blutkörperchen, an anderen Stellen grosse Zellen mit gelblich gefärbtem Protoplasma, oft Blutkörperchen enthaltend, hier und da in Karyokinese. Manche derartige Zellen, namentlich mit unregelmässigen Kernfiguren, enthalten die charakteristischen Bacillen, welche aber auch frei in den Aveolen angetroffen werden.

Die Milz zeigt namentlich bedeutende Wucherung der fixen

Elemente in Form reichlicher Bündel von grossen Spindelzellen, geschwellten Endothelien der Pulparäume, welche strotzend mit Blut gefüllt sind und mit grossen gelbgefärbten, runden Pulpa-zellen. Namentlich in derartigen Räumen findet sich zum Theil körnig zerfallenes Blut, gemengt mit kleinen Bacillenhäufchen und einzelnen Bacillen. Ausserdem aber findet man hier in Capillaren eigenthümliche Pfröpfe viel kürzerer und dickerer Bacterien, an den Enden stärker gefärbt, etwa mit den Charakteren der Bacillen der Kaninchensepticaemie.

Die Leber zeigt bedeutende Erweiterung der Centralvenen und Verblassung der Leberzellen in der Umgebung derselben. Die peripheren Antheile der Läppchen sind hingegen in Proliferation begriffen mit grossen und reichlich chromatinhaltigen Kernen. Die Haemorrhagien gehen hier von dem interstitiellen Gewebe oder von peripheren Capillaren aus. Während nun viele Capillaren im Innern der Läppchen, namentlich an der inneren Grenze der Zone des proliferirten Lebergewebes, mit kurzen, an den Enden stärker gefärbten Bacterien erfüllt sind, findet man die charakteristischen zugespitzten, welligen, feinen Bacillen am Rande der Haemorrhagien — welche von gelockerten, aber sonst erhaltenen Leberzellen gebildet ist — namentlich an Stellen, wo die Blutkörperchen körnig zerfallen. Die Blutkörperchen sind hier blasser und oft gequollen.

In den Nieren erkennt man blasse Stellen, an welchen die gewundenen Kanälchen erweitert, von kernlosen, gelblichen, geschwellten Epithelien angefüllt sind. Manche Kanälchen enthalten Cylinder. Die Glomeruli zeigen eigenthümliche Verdickung der einförmig gelblichen Gefässwandung. Die Capillaren enthalten hier und da feingranulirte Pfröpfe, mit Safraninbraun gefärbt, nicht aus Bacterien bestehend.

Die Bacillen aus dem Zahnfleische und aus den Geweben der Kaninchen sind länglich, gekrümmt, an den Enden zugespitzt, etwa $0,3\ \mu$ breit und etwa $3\ \mu$ lang, doch findet man häufig doppelt so lange Stäbchen und selbst wellige Fäden von verschiedener Länge. Die Bacillen sind also etwas dünner und bedeutend länger als etwa die Cholerabacillen und zeigen grosse Verschiedenheiten der Länge und selbst der Dicke. Die jüngsten Individuen sind als Doppelbacterien zu bezeichnen. Schon vom Beginne der Entwicklung erkennen wir an denselben die Tendenz, die von mir

beschriebenen metachromatischen Körperchen zu bilden, welche, durch Methylenblau dunkelviolettfärbt und die Stäbchen an Dicke übertreffend, sehr auffällig sind. Dieselben sind entweder rund oder kolbenförmig, endständig oder in regelmässigen Abständen, namentlich an den Theilungsgrenzen der Stäbchen gelegen. Die Bacillen färben sich sehr schwach mit Rubin und bleiben nach Gram ungefärbt.

Die mit denselben angestellten Culturversuche boten anfangs grosse Schwierigkeiten, indem ein Streptococcus, welcher an der Oberfläche des Zahnfleisches manchmal recht reichlich angetroffen wird und an den Geschwülsten hie und da bis in die Zone der Bacillen eindringt, sich auf allen verwendeten Nährböden übermässig entwickelt. Dennoch konnte man schon vom Anfange an in dem mikroskopischen Präparaten kleine Gruppen des so charakteristischen Bacillus neben den Streptococcen nachweisen. In den Isolirungsversuchen — namentlich auf Agarplatten — nachdem auf Gelatine bei Zimmertemperatur weder der Bacillus noch der Streptococcus wuchs, fanden wir immer reichliche Streptococcencolonien, zwischen welche aber mittels Lupe einige etwas grössere, mehr gelbliche Colonien auffielen, welche innig gemengt mit Streptococcenculturen doch mikroskopisch als aus den charakteristischen Bacillen bestehend erkannt wurden. Obwohl wir aber mit aller Genauigkeit nur diese grösseren Colonien abimpften, entwickelte sich anfangs entweder nichts oder aber reichliche Streptococcen mit wenigen Bacillencolonien. Oft überimpften wir auf die Agar-Glycerinplatte eine Oese voll Bacillencultur, woraus sich dann entweder nichts oder zahllose Streptococcencolonien und einige wenige Bacillencolonien entwickelten.

Hieraus schlossen wir nun, dass vielleicht zunächst die Streptococcen den Nährboden für die Bacillen vorzubereiten vermögen, und dass die Bacillen bald absterben, sodass nach wenigen Tagen nur wenige Exemplare entwicklungsfähig und colonienbildend bleiben. In der That erreichten wir unser Ziel, indem wir ganz frische Culturen auf Agarglycerin übertrugen, welches zur Cultur des Streptococcus gedient hatte und von Neuem sterilisirt worden war. Nun entwickelten sich die Colonien des Bacillus kaum sichtbar nach 24 Stunden und nach vier Tagen kaum die Grösse eines Hanfkornes erreichend, sehr erhaben gelblich durchscheinend von dickeigiger Consistenz, convex, scharf umschrieben, feinkörnig, und an der

Oberfläche mehrere kleine, scharf umschriebene, etwas körnige, rundliche Auflagerungen von etwa 0,1—0,3 mm Durchmesser bildend. Die Colonien sind nun von jenen des Streptococcus durch ihre gelbliche Farbe, durch die Eigenthümlichkeiten der Streptococcen-colonien leicht zu unterscheiden, indem diese feinzackig begrenzt, von einem niederen Walle umgeben erscheinen, die peripheren Antheile der Streptococcenculturen sind weisslich, kaum gelblich, grosskörnig, und nur in der Mitte erhebt sich ein ziemlich steiler Kegel, welche bei geringer Vergrösserung gelblich erscheint. In den 24stündigen Culturen erscheinen die Bacillen sehr kurz, fast als Diplococcen imponirend, aber schon erkennt man an denselben die metachromatischen Verdickungen. Eine viertägige Cultur entspricht vollkommen dem Aussehen der Bacillencolonien im Gewebe.

Die Bacillen wachsen nicht, oder ganz schwach, bei 22°, sie bilden in Bouillon eine geringe Trübung und am Grunde wenig grobflockiges, undurchsichtiges, gelbliches Sediment. In hohem, zuckerhaltigem Nähragar entwickelten sich die Bacillen fast nur oberflächlich, so dass auch durch dieses Verhalten dieselben von den mehr anaëroben Streptococcen getrennt werden konnten.

Die directen Thierversuche waren, wie wir gesehen haben, insofern zum Theil positiv ausgefallen, als die Emulsion der Bacillen manchmal nach 6—8 Tagen den Tod unter ausgebreiteten Haemorrhagien erzeugt hatte. Der Cadaver der Thiere enthielt aber neben dem charakteristischen und offenbar die Haemorrhagie erzeugenden Bacillus noch einen anderen, welcher jenem der Kaninchen-septicaemie ähnlich ist und sich künstlichen Nährböden sowie Farbstoffen gegenüber wie dieser verhält. Kaninchen und Mäuse, welche nun mit den Organen der beiden Kaninchen geimpft wurden, starben nach 1—3 Tagen unter allen Erscheinungen der Kaninchen-septicaemie, und in diesen Organen wurde nur diese Mikrobe gefunden. Auch die aus den Thieren gewonnenen Culturen bestanden scheinbar blos aus diesen leicht cultivirbaren Bakterien.

Wir müssen infolgedessen darauf verzichten, direct vom Menschen die Krankheit in mehreren Thiergenerationen fortzuzüchten, und mussten befürchten, dass der so schwierig cultivirbare Bacillus mit seiner Lebensfähigkeit auch die Eigenschaften einbüssen werde, bei Thieren charakteristische Krankheitssymptome zu erzeugen. Allerdings waren die beiden gelungenen Thierver-

suche für die Haemorrhagien erzeugende Wirkung des Bacillus beweisend, doch war es wünschenswerth, die reine Wirkung des Bacillus zu beobachten.

Es wurden deshalb Kaninchen und Meerschweinchen mit Reinculturen des Bacillus geimpft.

Wir erhielten zwar keine ausgebreiteten Ecchymosen mehr, immerhin aber zeigten die Thiere, welche oft 6—10 Tage nach Injection grösserer Dosen, 5—10 g von Bouillonculturen eingingen, und ebenso jene, welche 5—7 Tage nach der Injection getödtet wurden, öfters disseminirte Haemorrhagien im Unterhautzellgewebe und an den serösen Häuten. Gewöhnlich entwickelt sich an der Injectionsstelle ein von haemorrhagischem Oedem umgebener Abscess, in welchem aber gewöhnlich weder die Bacillen noch andere Bacterien nachzuweisen sind. Thiere, namentlich Hunde und Kaninchen, welche 3—4 Tage hungerten und hierauf mit 3—10 g im Peritoneum oder unter die Haut injicirt wurden, gehen häufiger zu Grunde, namentlich 8—10 Tage nach der Injection, öfters ohne nennenswerthe Organveränderungen und ohne Verbreitung der Bacillen im Organismus, in anderen Fällen mit Abscessen und Haemorrhagien, selten mit Verbreitung der Bacillen in den Organen, namentlich in den haemorrhagischen Stellen. Während die Injection des neben dem Bacillus vorhandenen Streptococcus ohne Erfolg blieb, war die Einverleibung desselben im Verein mit dem Bacillus in der Regel von einer tödtlichen haemorrhagischen Infection gefolgt. Schleimhautveränderungen an den Zahnfleischrändern konnten bisher bei Hunden und Kaninchen nicht experimentell hervorgerufen werden.

Indem ich in allen unseren untersuchten Fällen von reinem, typischem Scorbut in der Schleimhaut des Zahnfleisches einen bestimmten Bacillus in causalem Nexus zu den charakteristischen Zahnfleischveränderungen gefunden hatte, welches bei Kaninchen ausgedehnte Blutungen hervorzurufen vermag und welcher unter eigenthümlichen Bedingungen cultivirbar ist, so glaube ich mich berechtigt, die Aufmerksamkeit der Fachgenossen auf diesen Bacillus zu lenken. Derselbe entspricht den Anforderungen, welche wir an einen Scorbut erzeugenden Bacillus stellen müssen. Nachdem wir denselben nun in Reincultur besitzen, wird es möglich sein, die Rolle desselben von verschiedenen Seiten zu prüfen.

Offenbar ist der Bacillus den Krankheitserscheinungen entsprechend nicht sehr resistent und schwer zu züchten. Derselbe erzeugt zweifellos nekrotische Substanzverluste des Zahnfleischrandes und von hier ausgehend eine ganz eigenthümliche Proliferation der fixen Elemente und namentlich der Gefässwände, ohne in unmittelbare Berührung zu denselben zu kommen. In der That wurde aus dem Blute der Kranken weder der Bacillus gezüchtet, noch eine Erkrankung von Thieren hervorgebracht, so dass es scheint, dass, wie bei der Diphtherie und dem Tetanus, der in so grossen Massen im Zahnfleisch vorhandene Bacillus durch chemische Producte die Allgemeinerkrankung erzeugte, welche, wie wir dies beim Menschen sowie an den Therversuchen gesehen haben, wesentlich in einer Schädigung der Gefässwände besteht, die zu reger Proliferation angeregt werden. Zugleich kann die Zerstörung rother und weisser Blutkörperchen, welche sowohl beim Menschen als auch beim Thier angetroffen wurde, durch die Giftwirkung des Bacillus erklärt werden.

Wir müssen uns nun fragen, auf welche Weise dieser Bacillus in den Körper gelangt und wie es kommt, dass derselbe in ganz begrenzten Bezirken, wie z. B. auf einem Schiffe oder Wrack zur Wirkung gelangt. Ich glaube, dass wir es hier mit einem Bacillus zu thun haben, welcher auch sonst die Mundhöhle bewohnt. In der That konnte ich analoge Bacillen öfters im Zahnbelag nachweisen. Aehnliche Bacillen werden auch von Miller als s-Bacillen beschrieben, konnten aber bisher nicht rein gezüchtet werden. Es wäre nun möglich, dass bei herabgekommenen und namentlich einseitig genährten Individuen zunächst die Widerstandsfähigkeit des Organismus in einer Weise geschwächt und die Organsäfte in einer Weise verändert werden, welche dem Bacillus günstige Vegetationsbedingungen schaffen. In der That wurde in der Folge ein ähnlicher Bacillus bei Mundgangrän gefunden. Es erhellt aus diesen Untersuchungen, dass die Zahnfleischveränderungen und wahrscheinlich auch die Bluterkrankung (letztere vielleicht unter Mitwirkung von Streptococcen) in unseren Fällen von Scorbut zu dem Eindringen ungeheurer Mengen dieses Bacillus in die Schleimhaut in ursächlichem Zusammenhange stehen. Wir sind aber weit entfernt, zu behaupten, dass der beschriebene Bacillus etwa der einzige Scorbut erzeugende Factor sei.

Für andere scheinbar nicht infectiöse Formen, so den Morbus

maculosus Werlhofii, war die Aetiologie unklar, bis neuere Untersuchungen auch diese Form der haemorrhagischen Infection aufgeklärt haben. Als langjähriger Prosector an Kinderspitälern habe ich beständig nach reinen tödtlichen Formen Werlhof'scher Krankheit gesucht, aber ohne besonderen Erfolg. Immer fanden sich tiefgreifende, gewöhnlich umschriebene putride Pharyngitis, Amygdalitis, Bronchitis, also Läsionen, welche wohl öfters dem Kliniker und dem Anatomen entgehen mögen. Die Aetiologie anderer Purpuraformen, so jene Henoch's sowie die Purpura rheumatica dürften wohl ebenfalls mit anderen haemorrhagischen Darm- und Gelenkkrankheiten infectiöser Natur zusammenfallen.

W. Koch verfißt besonders die Einheit aller haemorrhagischen Erkrankungen und ist selbst geneigt, auch secundäre Haemorrhagien einzubeziehen. Dies Bestreben ist wohl nicht gerechtfertigt, wie dieses die neueren und namentlich meine eigenen diesbezüglichen Untersuchungen zeigen. Es handelt sich wohl bei den meisten haemorrhagischen Erkrankungen um eine Infection, doch sind die Träger derselben in den verschiedenen Fällen sehr verschieden.

Von bacteriologischen Standpunkte können wir annehmen, dass die meisten haemorrhagischen Affectionen in die Klasse der Septicämien oder Saprämien gehören. So wie bei diesen können wir Formen unterscheiden, wo der Krankheitserreger selbst den Organismus überschwemmt und andere, wo derselbe localisirt bleibt und durch seine chemischen Producte die Allgemeinerkrankung bewirkt.

Es wäre demnach einseitig, ein einziges Bacterium für alle Formen der haemorrhagischen Infection verantwortlich zu machen oder vorauszusetzen, dass in den Organen und Haemorrhagien immer das entsprechende Bacterium anwesend sein müsse.

Ich habe schon in der vorhin erwähnten Arbeit ¹⁾ auf Grund zahlreicher Beobachtungen versucht, die haemorrhagische Infection bacterieller Natur ähnlich wie die Septicaemien in drei Gruppen zu theilen:

I. In solche, welche durch specifische haemorrhagische Bacterien erzeugt wurden, und zwar mit dem mehr beständigen und beschränkten Charakter der Erzeugung multipler Haemorrhagien. Dieselben haben einestheils gewisse Analogien mit der Gruppe der Bacterien der „Septicaemia haemorrhagica“ der Thiere und andererseits mit den von R. Koch beschriebenen, bei Thieren experimen-

¹⁾ Annales de l'Institut de Path. et de Bactér. de Bucarest 1888/89.

telle Septicaemie erzeugenden Bakterien. Man kann wieder hier drei Unterklassen unterscheiden: a) Formen mit Vorherrschen der haemorrhagischen Erscheinungen; b) Formen mit Vorherrschen septischer Erscheinungen; c) anderweitige Krankheiten, welche sich mit der Wirkung eines haemorrhagischen Bacterium compliciren.

II. Haemorrhagische Infectionen, welche aus der combinirten Wirkung bestimmter pathogener Bakterien und von Fäulnisbakterien entstehen. Die letzteren sind weniger specifische Erreger von Haemorrhagien, scheinen diese Eigenschaft erst im Organismus zu erlangen und bald, namentlich nach Uebertragung auf künstliche Nährböden, zu verlieren. Oft wirken nur deren gelöste Producte auf den geschwächten Organismus.

III. Haemorrhagische Infection, erzeugt durch die bekannten Erreger von Septicaemien und Eiterung, besonders aber durch deren Varietäten. Um diese Wirkungen zu erzeugen, bedürfen dieselben offenbar eines günstigen Terrains und einer speziellen Virulenz. Es handelt sich hier besonders um virulente Streptococcen, welche in Reincultur von anderen virulenten Formen kaum zu unterscheiden sind.

Diese Eintheilung ist offenbar mangelhaft, besonders indem man oft mehrere Bakterien der verschiedenen Gruppen combinirt vorfindet. Die Schwierigkeit der Beurtheilung der einzelnen Fälle wird noch erhöht durch den Umstand, dass wir bei haemorrhagischer Infection oft bloß solche Bakterien antreffen, deren pathogene Wirkung durch das Experiment nicht erwiesen werden kann, und dass in anderen Fällen ein nur an bestimmten Stellen (Schleimhaut, putride Herde), localisirter Mikroorganismus für die haemorrhagische Allgemeininfection verantwortlich ist. Endlich müssen wir auch in Betracht ziehen, dass gewisse Bakterien nur bei prädisponirten Individuen, andere auch bei nicht prädisponirten Blutungen erzeugen.

Einige Beispiele mögen das Gesagte erläutern:

I. Specifische bacilläre haemorrhagische Infection.

a) Vorherrschen der haemorrhagischen Symptome.

Ohne in die Details der Beschreibung von nicht vollkommen untersuchten Fällen und Bakterien einzugehen, gestatte ich mir, auf die von mir (1888), Vassale (1888), Tizzoni und Giovanini (1889) und Kolb (1891) beschriebenen hierhergehörigen

Fälle aufmerksam zu machen. Jeder von uns fand bei kleinen Gruppen von Fällen, welche als *Purpura haemorrhagica* aufgefasst wurden, je einen specifischen Bacillus. Der von mir gefundene ist ein kurzes, oft pyriformes, eingekapseltes Stäbchen von $0,4\ \mu$ Durchmesser mit der Tendenz, kurze Kettchen zu bilden. Derselbe wird nach Gram nicht gefärbt und bildet auf Nährböden unscheinbare, mässig saprogene Colonien. Die von den anderen erwähnten Forschern gefundenen Bacillen ähneln dem beschriebenen, jener Kolb's ist grösser, jener Vasalle's ist dem Bacillus der Kaninchensepticaemie sehr ähnlich, jener Tizzoni's scheint keine Kapsel zu besitzen und zeigt von den übrigen verschiedene pathogene Eigenschaften, findet sich auch nicht wie die anderen im Organismus generalisirt. Derselbe war mit dem *Staphylococcus aureus* associirt, während jener Vassale's vom *Streptococcus pyogenus* begleitet war.

Nur in den Fällen Kolb's wird keine Invasionspforte beschrieben, auch wird leider der Zustand des Rachens und der Tonsillen nicht beschrieben, welche oft die Eingangspforte für die haemorrhagische Infection bilden.

Der von mir beschriebene Bacillus wirkt in älteren Culturen eitererregend.

Ein anderer Fall, welchen ich im Jahre 1887¹⁾ demonstriert hatte, bildet den Uebergang zur nächsten Gruppe. Es handelt sich um haemorrhagische Infection des Neugeborenen, von der Nabelwunde ausgehend, mit haemorrhagischer Phlegmone derselben, Purpura und grösseren Haemorrhagien der inneren Organe mit Tendenz zu centraler Eiterung. Der hier gefundene Bacillus ist $0,2\text{—}0,4\ \mu$ breit, länglich, steif, zugespitzt, wird nach Gram nicht gefärbt, entwickelt sich mit Vorliebe bei Körpertemperatur auf Blutserum und Gelose, kaum auf Gelatine in der Tiefe. Bei Kaninchen verursacht derselbe haemorrhagische Entzündungen und Septicaemie, während Meerschweinchen gewöhnlich und Mäuse immer refractär sind.

Der Bacillus war von einem wenig pathogenen *Streptococcus* begleitet.

1) Bacteriologische Untersuchungen über septische Processe des Kindesalters von Prof. Dr. V. Babes, Leipzig 1889.

b) Mit Vorherrschen septischer Symptome.

Zu einer Keratomalacie eines rhachitischen Kindes gesellte sich haemorrhagische Schwellung der nächsten Lymphdrüsen, haemorrhagische Pneumonie und Septicaemie. Alle Organe enthalten ausschliesslich einen Bacillus, welcher jenem der Kaninchen-septicaemie ähnlich ist, durch die Form, die blassen, zugespitzten Enden, die Gelatinecultur, Gasbildung etc. leicht von diesem unterschieden werden kann. Besonders charakteristisch ist das monströse, oft haemorrhagische Oedem, welches der Bacillus am Ohre des Kaninchens erzeugt.

Im anderen derartigen Fällen bestehen neben specifischen Bacillen die gewöhnlichen Erreger der Wundinfection. Ein eigenenthümlicher Fall ist folgender:

Ein 12 jähriger Knabe leidet seit lange an Prurigo mit Eczem und selbst tieferen chronischen Geschwüren. Dieselben wurden gangränös und es tritt zu gleicher Zeit ein theils haemorrhagischer, theils pustulös- oder ulcerös-gangränöses Exanthem des ganzen Körpers auf, welches stellenweise mit Zurücklassung keloidhaltiger Narben heilt. In den letzten Tagen vor dem Tode ist der Körper von Petechien bedeckt; es treten Blutungen an den Schleimhäuten auf und bei der Section findet man alle serösen Häute von Haemorrhagien infiltrirt. In diesem Falle findet sich ein sehr charakteristischer Bacillus. Derselbe ist 0,5 μ dick, etwas gebogen, mit chromatischen Kügelchen versehen, nach Gram nicht färbbar. Derselbe bildet in den tiefen Hautgefässen und in jenen der haemorrhagischen Fällen innerer Organe dichte Packete. In der Haut ist er mit einem Streptococcus associirt, welcher entweder in denselben oder in benachbarten Gefässen liegt. Der Bacillus verflüssigt die Gelatine in charakteristischer Weise sackförmig, mit Gasbildung in der Umgebung. Auf Agar-Agar bildet derselbe bräunlich-gelbe, breite, durchscheinende Colonien. Bei Mäusen verursacht er ein ganz charakteristisches progressives, gangränöses Hautgeschwür mit Milzschwellung, an welchem die Thiere nach 8 bis 10 Tagen eingehen.

In einem anderen Falle handelt es sich um einen 22 jährigen Tagelöhner, welcher mit hohem Fieber, Petechien, sanguinolenten Diarrhöen erkrankt. Noch vor dem Tode färben sich die Tegumente braun und werden längs der oberflächlichen Venen diffuse

grünliche Streifen sichtbar. Bei der Section, 12 Stunden nach dem Tode, findet sich eine gangränöse Amygdalitis, acuter Milztumor, dunkle Verfärbung und eigenthümlicher hyaliner Glanz aller Organe mit vorgeschrittener Fäulniss. Alle Organe enthalten denselben saprogenen Bacillus, 0,5 μ dick, sehr beweglich, mit entzündigen, bläschenförmigen Anschwellungen. Auf Kartoffel erzeugt dieser Bacillus dunkelbraune Verfärbung der Flüssigkeit am Grunde und Fäulnissgeruch. Derselbe ist äusserst virulent für Kaninchen, Meerschweinchen und Mäuse, dieselben gehen an haemorrhagischer Septicaemie zu Grunde, und man findet hier dieselbe Tendenz zu frühzeitiger Fäulniss, zu dunkler Verfärbung der Organe, Milzschwellung und hyaline Entartung der Gefässwände wie beim Menschen.

Ein aus den Culturen gewonnenes lösliches Enzym besitzt ähnliche pathogene Eigenschaften.

c) Haemorrhagische Formen verschiedener Krankheiten.

Die Dysenterie und andere gangränöse Processe des Dickdarms compliciren sich oft mit multiplen Haemorrhagien. So in einem Falle¹⁾, wo zu chronischer Diarrhoe eines Kindes sich fötide, haemorrhagische, tödtliche Septicaemie gesellte, namentlich mit haemorrhagischen Geschwüren des Zahnfleisches. Bei der Section findet sich hypertrophische, gangränöse, haemorrhagische Entzündung des Dickdarmes, disseminirte Haemorrhagien der inneren Organe, sowie auffallend dunkle Färbung und frühzeitige Fäulniss, Schwellung und Erweichung der Milz. Die noch erhaltenen Lieberkühn'schen Drüsen enthalten dieselben Bacillen, wie die inneren Organe, welche sich als eine Proteusart darstellen, welche Gelatine sehr schnell verflüssigen und Kaninchen in 1—3 Tagen mit Darmhaemorrhagien tödten, ohne dass in den inneren Organen der Bacillus wiedergefunden werden konnte.

In einem anderen Falle handelt es sich um einen 25 jährigen Mann, welcher unter meningealen Erscheinungen starb und bei welchem nebst ausgedehnter haemorrhagischer Entzündung des aufsteigenden Dickdarmes ausgedehnte Haemorrhagien der serösen Häute und namentlich der Meningen angetroffen wurde. In der Leber wurde hier ein ähnlicher, schnell verflüssigender Proteus gefunden.

¹⁾ Bact. Unters. über sept. Proc. des Kindesalters etc.

In einem dritten Falle handelt es sich um eine Frau, welche in Folge einer fötiden haemorrhagischen Darmentzündung mit Purpura abortirte und starb. Auch hier fanden sich ausgedehnte Darmhaemorrhagien mit beginnender Dysenterie und oberflächlicher Nekrose, ausserdem finden sich Ecchymosen an den serösen Häuten.

Hier wurde in den inneren Organen ein wenig virulenter Streptococcus, sowie im Blute und in der Lunge ein Lancettbacterium gefunden, welches bei Kaninchen Septicämie verursacht.

Ein weiterer Fall betraf einen 22 jährigen Buchdrucker mit folgenden Symptomen. Sehr hohes Fieber, Entkräftung, Delirien, trockene Haut mit kleinen, wie Purpura haemorrhagica aussehenden Petechien bedeckt, Diarrhöen. Bei der kurze Zeit post mortem vorgenommenen Section war besonders auffallend die specielle schwärzliche Farbe der Tegumente; ecchymotische Flecken an der Oberfläche des Körpers, namentlich des Abdomens. Im Innern des Körpers fand sich Oedem der Meningen mit Erweiterung der Gefässe; zwischen den Hirnwindungen etwas trübe Flüssigkeit. Kleine ecchymotische Flecke am Herzbeutel, der Herzmuskel war blass und schlaff. Die Milz war vergrössert, 22 cm lang und 15 cm breit, brüchig, mit gestreckter Kapsel; die roth-braune Pulpa löst sich leicht ab. Leber und Nieren waren vergrössert, schlaff, blass-grau; die Rindensubstanz weich, blass, succulent. Die Därme waren von einem acuten Catarrh befallen und ödematös. In der Harnblase fand sich trüber Harn.

Die bacteriologische Untersuchung ergab, dass es sich um einen speciellen Bacillus handelt, der in den Meningen, in der Centralsubstanz des Hirnes, den Tonsillen, im Mediastinum anterior, in der Milz, Leber und Harnblase vorhanden war. Der Bacillus, kurze, gerade Stäbchen oder ovale Formen, behält mehrere Tage hindurch seine starke Beweglichkeit.

Die verschiedenen, aus mehreren Organen erhaltenen virulenten Culturen, die Mäusen einverleibt wurden, ergaben local Oedem und Haemorrhagien an der Injectionsstelle und generell Septicaemie mit Hypertrophie der Milz und dunkelbraune Färbung der inneren Organe. Die Versuche an Tauben, Meerschweinchen und Ratten ergaben immer wieder denselben Bacillus. Bei Kaninchen bekamen wir Ecchymosen des Mesenterium, vergrösserte Milz, während die übrigen Organe congestionirt waren. Allein Hunde die aber nur

subcutan und nicht intravenös oder subdural geimpft wurden, blieben immer.

Was die Gefässveränderungen anbetrifft, so konnten in der Leber der Tauben folgende Läsionen nachgewiesen werden: die grossen Gefässe erweitert, von Embryonalherden umgeben, das interstitielle Gewebe hyperämisch, die Leberzellen granulirter und schwer färbbar. Ausserdem fanden sich in der Leber grosse, unregelmässige Herde, die von Gefässen ausgingen und in folgender Weise gebildet waren: Am peripheren sah man geringe Proliferation der Leberzellen mit einer Anhäufung von Leucocyten, deren Kerne am Rande des Herdes immer bläschenförmiger werden; am Rande dieses Herdes sind alle Blutgefässe mit Coaguli verstopft, die aus kurzen, feinen, $0,3-0,4\ \mu$ dicken Bacillen gebildet sind, manchmal granulirt, so dass sie das Aussehen von Coccen haben. Von hier angefangen, ist das Gewebe des Herdes farblos; hier und da sieht man die Conturen der erweiterten Gefässe, die aber nicht mehr bluthaltig sind. Nur an einigen Stellen zieht sich je ein Gefäss oder eine Gruppe von Gefässen zur Mitte des Herdes hin, immer blässer werdend.

Bei Mäusen konnten ziemlich charakteristische Läsionen festgestellt worden: so waren in den Nieren die Tubuli contorti erweitert, das Epithel voll kronförmig gelagerter Vacuolen, die Kerne sind äusserst selten, so dass viele Zellen kernlos sind; die Kanälchen sind mit einer körnigen Substanz gefüllt, die sich mit Löffler's Rubin rosig gefärbt, so dass die Peripherie weiss bleibt, während das Centrum roth gefärbt ist.

Die Gefässe sind erweitert, mit Blut gefüllt, ihre Wände sind oft hyalin, in ihrem Innern keine Bakterien vorhanden; die Arterien sind von einer dicken Zone von Leucocyten umgeben. Die charakteristischste Läsion findet man in den Glomeruli; sie sind grösser, ihre Wand ist verdickt, einförmig, hyalin, mit viel dünnerem Lumen, diejenigen Theile ausgenommen, wo die Schlingen mit charakteristischen Bacillen angefüllt sind; vielfach ist das Vas afferens mit diesen Bakterien gefüllt, jeder Glomerulus enthält grosse Bacillenmassen, so dass die Bakterien fast ausschliesslich in den Nieren localisirt sind.

In der Milzpulpa sind die Gefässe mit feinen Bacillen gefüllt, in anderen Theilen verlassen die Bacillen die Gefässe und verbreiten sich im lacunären Gewebe. Hier und da sieht man in der

Umgebung der Herde eine Anhäufung von Zellen, die grösseren Gefässe sind öfters mit Pigment, einer einförmigen Masse und grossen leucocytenförmigen Zellen gefüllt. Die einförmige Masse enthält oft kleine Bacillengruppen.

Im Allgemeinen enthält die Milz sehr grosse Zellen mit hyperplastischem, unregelmässigem Kern mit mehr oder weniger Protoplasma.

In den Organen einer anderen Maus sind folgende Läsionen gefunden worden: die Milz enthält weniger Zellen; in den kleinen Gefässen sieht man kleine Bacillenpfröpfe, die, ohne gut begrenzt zu sein, sich in das Pulpagewebe ausdehnen, so dass wir grosse, der Pulpa entsprechende Gebietesehen, die zerstreute charakteristische Bacillen enthalten; man sieht ausserdem grosse Zellen mit undeutlichem Kern. In den Nieren zeigen die Glomeruli hier und da dieselben hyalinen Läsionen der Schlingenwände, aber nur ein kleiner Theil enthält Bakterien.

Bei Kaninchen konnten folgende Läsionen nachgewiesen werden: Das Nierenepithel ist blässer, gelblich, etwas geschwollen und enthält manchmal hyaline Substanzen; die Glomeruli sind zellenreicher und enthalten fragmentirte Leucocyten, aber zweifellos auch einige Endothelzellen im Stadium der Karyokinese. In manchen Glomeruli ist ein Theil der Schlingen stark erweitert, voll mit ein ganzes Segment des Glomerulus füllenden Pfröpfen. Sogar in der Nähe der Glomeruli findet man Tubuli contorti mit vacuolärem Epithel.

Die Gefässe der Leber sind erweitert, die Zellen blässer, nur die Kerne färben sich, und auch das nicht immer.

Beim Menschen sind in den Organen folgende Läsionen festgestellt worden: In der Leber ausser Bacillen, die denen des malignen Oedems ähnlich sehen, Gruppen feiner Bacillen. In der Milz fand ich viele grosse Zellen mit fragmentirtem Kern; das Netz war blässer, die Lacunen erweitert.

Wir ersehen also aus diesen Versuchen, dass wie der Mensch, so auch die mit diesem Bacillus geimpften Thiere hohes Fieber boten, Schwellung der Milz, eine Generalisirung des Bacillus im Organismus ohne makroskopischen Entzündungs- oder Eiterungs-herde, sie boten also den Charakter der Septicaemieläsionen. Ausserdem sieht man noch, genau wie beim Menschen, eine Pigmentirung der Organe und besondere Gefässläsionen.

Im Gegensatz zu jenem von Hlava im Blute, aber nicht in den Organen von an Typhus exanthematicus Verschiedenen gefundenen Bacillus, der wohl Fieber und Petechien bei Schweinen, aber nicht bei Kaninchen, Meerschweinchen oder Mäusen hervorzurufen vermag, liefert der in diesem Falle angetroffene Bacillus alle Sicherheit über seine essentielle Rolle bei der von uns beschriebenen Erkrankung. So erklärt sich die von diesem Bacillus hervorgerufene Blutung in Folge der besonderen Entartung der Gefässwände dort wo er sich anhäuft, namentlich in den Glomeruli. Die braune Farbe findet sich sowohl in den Organen wie in der Reincultur.

Das hohe Fieber kommt sowohl beim Menschen wie bei den Thieren vor; die ausgesprochenen saprogenen Eigenschaften der Culturen erklären die rasche Fäulniss schon im letzten Stadium der Krankheit. Der Werth dieses Bacillus erhellt auch daraus, dass in allen untersuchten Organen ausschliesslich dieses Bacillus gefunden worden ist und zwar in Reincultur.

Es muss noch bemerkt werden, dass der Bacillus auch im Harn nachgewiesen worden ist; zwar waren die Nierengefässe nicht zerrissen, aber so stark modificirt, dass sie dem Durchtritt der Bacillen keinen Widerstand boten. Diese Thatsache ist uns um so wichtiger, als hierdurch festgestellt werden konnte, dass es eine Infectiouskrankheit giebt mit bestimmten bacteriellen Läsionen der Gefässe, die einen Durchtritt der Bakterien zulassen.

In einem Falle septischer hämorrhagischer Pneumonie mit Icterus und Purpura fanden sich noch ausgedehnte infarctiforme Haemorrhagien der Lunge. Hier wurde in der Lunge und in der Leber ein Bacillus in grossen Massen und Reincultur gefunden, welcher dem Bacillus der Kaninchensepticämie äusserst ähnlich ist, sich vielleicht blos durch seine heftige Wirkung auf Meerschweinchen von demselben unterscheidet. Dieselben gehen nach subcutaner Impfung mit acuter Entzündung der serösen Häute und haemorrhagischem Milztumor zu Grunde.

In einem Falle von Varicella haemorrhagica fand sich wie in den meisten derartigen Fällen tiefgreifende Gangrän der Schleimhaut der oberen Luftwege, welche von einer dicken, schmutziggelblichen Masse bedeckt sind. Hier, sowie in den Pusteln und in den inneren Organen findet sich fast ausschliesslich ein feiner Bacillus, welcher sich nach Gram kaum färbt, auf Nährsubstanzen

eigenthümlich wächst und dessen frische Cultur bei Kaninchen und Mäusen tödtliche Septicaemie verursacht, welche Eigenschaft aber nach mehrmaliger Ueberimpfung verloren geht.

In einem Falle von *Pustula maligna* mit multiplen Haemorrhagien, septischen Erscheinungen und tödtlichem Ausgange wurden nur in der Tiefe des Gewebes der Geschwulst Anthraxbacillen in den Gefässen gefunden, während das gangränöse Gewebe, sowie die inneren Organe einen anderen feinen Bacillus in grossen Mengen enthielten. Dieser färbt sich nicht nach Gram, ist saprogen und verflüssigt Gelatine. Die Reincultur desselben erzeugt bei Kaninchen, Meerschweinchen und Mäusen haemorrhagische Septicaemie.

In einem Fall von Tuberculose mit ichoröser Bronchitis, haemorrhagischen Darmgeschwüren und Purpura wurde im fötiden Bronchialinhalt sowie in den haemorrhagischen Stellen und den inneren Organen ein Streptococcus und ein pyriformes Bacterium von 0,5 μ Dicke gewonnen. Letzteres färbt sich nicht nach Gram und entwickelt sich auf Nährsubstanzen dem an erster Stelle beschriebenen ähnlich, verursacht auch bei Thieren zunächst haemorrhagische Infection, in älteren Culturen auch Abscesse.

Apoplastische Formen des Milzbrandes.

II. Durch saprogene Bakterien und deren Association mit Eiterbakterien erzeugte haemorrhagische Infection.

Diese Gruppe geht ohne scharfe Grenzen in die vorige über. Auch in jener haben wir gesehen, dass die Haemorrhagien erzeugenden Bakterien oft saprogen sind und oft von Eitercoccen begleitet waren.

In dieser Gruppe haben wir es aber mit saprogenen Bakterien der Coligruppe zu thun, welche den saprogenen Darmbakterien sowie den Fäulnissbakterien des Cadavers sehr nahe stehen und sich von denselben auch nicht durch ausgesprochene specifische pathogene Wirksamkeit ihrer Culturen unterscheiden. Ich glaube dennoch eine wesentliche Mitwirkung dieses Bacillus am haemorrhagischen Prozesse aus folgenden Gründen annehmen zu dürfen.

1. Die Fäulnissbacillen sind in meinen Fällen nicht nur im primären Herde vorhanden, sondern dieselben verbreiten sich gewöhnlich auf demselben Wege, wie die Ausbreitung der haemorrhagischen Infection stattfindet.

2. Die ersten Culturen und die Krankheitsproducte sind häufig virulent und erzeugen unter gewissen Bedingungen Haemorrhagien.

3. In Cadavern von Individuen, welche einer nicht infectiösen Krankheit erlagen und im Winter 12—20 Stunden nach dem Tode bacteriologisch untersucht wurden, fanden sich nur ganz ausnahmsweise Fäulnissbakterien in den inneren Organen, während unter denselben Bedingnissen an haemorrhagischer Septicaemie Verstorbene im primären Herde (Gangrän, Lungencavernen) und von hier ausgehend in entfernt liegenden Theilen bestimmte Fäulnissbacillen aufweisen.

Solche Fälle sind sehr häufig und erscheint es deswegen überflüssig, Beispiele für diese Gruppe speciell anzuführen. Es ist nicht auszuschliessen, dass es gelingen wird, auch die hier gefundenen Fäulnissbakterien genauer zu bestimmen und von den gewöhnlichen ähnlichen Formen, namentlich der Coligruppe zu trennen, in welchem Falle dann diese Gruppe mit der vorhergehenden vereint werden könnte.

III. Die durch Streptococcen und ähnliche Bakterien verursachte haemorrhagische Infection.

Reine Fälle dieser Gruppe sind nicht eben häufig, aber äusserst charakteristisch. Ich allen solchen Fällen findet eine unglaublich reichliche Invasion eines sehr virulenten Streptococcus in die inneren Organe und namentlich in die Leber statt; meine diesbezüglichen im Jahre 1888 beschriebenen Befunde¹⁾ wurden von Hanot und Anderen voll bestätigt.

Ein typischer Fall dieser Art war folgender:

Ein 8jähriger Knabe erkrankt mit rheumatischen Schmerzen, wenig Fieber und allgemeiner Schwäche, worauf sich nach 2 Tagen plötzlich furchtbare Bauchschmerzen, geringer Icterus, Purpura und Bluterbrechen einstellen, denen der Kranke in wenigen Stunden erlag. Bei der Section finden sich grosse disseminirte Ecchymosen in den Geweben und Organen, die Leber blass, grau-gelb, schlaff, zerreisslich, acuter Mi'tumor, zerfliessend. In diesem Falle sind fast alle Capillaren der Leber mit Streptococcen gefüllt und alle Leberzellen blass und kernlos geworden. Dieselben färben sich nicht mit Anilinfarben.

¹⁾ Annales de l'Inst. de Path. et de Bactér. de Bucarest.

Die Cultur dieses Streptococcus verursacht, selbst in kleinsten Dosen in die Haut von Kaninchen und Mäusen geimpft, tödtliche, oft haemorrhagische Septicämie.

Eine junge Frau im 6. Monate der Schwangerschaft erkrankt an Fieber; Husten, Icterus und Purpura, worauf Abort und nach wenigen Tagen der Tod erfolgt. Im Uterus werden keinerlei Zeichen von Entzündungen oder Gangrän gefunden. Wohl aber finden sich hämorrhagische Herde in den Lungen, die Dickdarmschleimhaut diffus haemorrhagisch infiltrirt, die Leber vergrössert, gelblich-grau, schlaff, mässig verfettet. Die Nieren sind blass, ohne Zeichen einer Nephritis, die Nierenbeckenschleimhaut aber wie in dem ersten Fall verdickt, granulös dunkelroth, diffus blutig infiltrirt. In allen Organen ist eine grosse Anzahl von Gefässen mit Streptococcen gefüllt. Dieselben sind anfangs für Kaninchen sehr virulent, verlieren aber bald die Eigenschaft.

Ein Arbeiter wird bei voller Gesundheit von Muskelschmerzen, septischem Fieber und Purpura befallen und stirbt 4 Tage nach Beginn der Erkrankung. Bei der Section fanden sich mässige putride Amygdalitis und im Beginne des aufsteigenden Dickdarmes rundlich unregelmässige Geschwüre mit haemorrhagischer Basis und von zahlreichen haemorrhagischen Punkten umgeben. Es scheint, dass von hier aus sich die Ecchymosen zunächst auf das Peritoneum und den Dünndarm sowie in entlegene Organe, namentlich in die Lunge verbreiten. In den inneren Organen sowie am Geschwürsgrunde konnten Streptococcen in ungeheurer Menge, namentlich in den Capillaren der parenchymatös entarteten Leber und Niere, sowie der bedeutend vergrösserten, fast zerfliessenden Milz gefunden werden. Dieselben sind für Kaninchen und Mäuse schon in kleinsten Mengen tödtlich.

Die Rolle des Streptococcus war in diesen Fällen ganz klar, derselbe fand sich in unglaublichen Mengen in den Gefässen der inneren Organe oft in inniger Beziehung zu den Haemorrhagien, war sehr pathogen für Kaninchen und Mäuse, welche oft mit haemorrhagisch septischen Erscheinungen zu Grunde gingen. Bei anderen durch Streptococcen erzeugten Septicaemien konnte der Streptococcus nicht in gleicher Menge und Verbreitung und mit denselben heftig pathogenen Eigenschaften gefunden werden. Dennoch ging die Virulenz desselben gewöhnlich auf wirklichen Nährböden nach

wenigen Ueberimpfungen verloren. Nur in zwei Fällen erhielt sich dieselbe mehrere Monate lang.

Es ist wohl ganz unzweifelhaft, dass es verschiedene Gattungen von Streptococcen giebt. So habe ich im Jahre 1889¹⁾ Streptococcen beschrieben, welche, jahrelang cultivirt, äusserst virulent, blieben, ebenso Flüge. Ferner ist der von mir in der Haut bei verschiedenen Hautkrankheiten gefundene Streptococcus giganteus²⁾ obwohl derselbe in künstlichen Nährböden bald in die gewöhnliche Form übergeht, leicht von diesem zu unterscheiden, und endlich ist der von mir³⁾ beschriebene Streptococcus septicus liquefaciens wesentlich von demselben verschieden.

Hier aber handelt es sich um Formen, bei welchen uns gröbere Unterscheidungsmerkmale offenbar im Stiche lassen, wir müssen aber bedenken, dass unsere Hilfsmittel trotz der Fortschritte der bacteriologischen Forschung noch sehr beschränkt sind und werden deshalb gut thun, der Frage nach der Einheit oder Mehrheit der pyogenen oder septischen Streptococcen nicht zu präjudiciren. Ich kann blos sagen, dass es mir nach zahlreichen sorgfältigen Vergleichen wahrscheinlicher ist, dass verschiedene mehr oder weniger stabile Streptococcenformen Krankheiten beim Menschen verursachen (einige derselben habe ich bei Bronchitis und Influenza beschrieben⁴⁾), als dass es immer ein und derselbe Streptococcus sei, welcher Abscesse, Phlegmone, Erysipel, Pleuritiden und Pneumonien, Folgekrankheiten bei Scharlach, Morbillen und Influenza, Gangrän, Septicaemie, haemorrhagische Infection etc. verursacht.

So glaube ich denn durch diese Untersuchungen die Ursache einer Reihe haemorrhagischer Infektionskrankheiten dem Verständnisse näher gebracht zu haben und namentlich die Verwandtschaft vieler derselben mit septischen Erkrankungen auf Grund bacteriologischer Untersuchungen dargethan zu haben. Es liegt mir aber ferne, aus meinen wohl zahlreichen Beobachtungen allgemeine Schlüsse zu ziehen und die Erforschung noch unerklärter

¹⁾ Bact. Unters. über sept. Proc. des Kindesalters etc.

²⁾ Loc. cit. u. Cornil-Babes: Les Bactéries, ed. III.

³⁾ Bact. Unters. über sept. Proc. des Kindesalters etc.

⁴⁾ Centralblatt f. Bacteriologie, Band VII. 1890.

haemorrhagischer Infection durch Hereinziehung in den Rahmen der in ihrem Wesen aufgeklärten Formen behindern zu wollen.

Seit diesen Untersuchungen habe ich selbst und andere Forscher mehrere ähnliche Fälle beigetragen, meine Auffassung und Gruppierung wurden von Flügge-Kruse gewürdigt und wurde namentlich der inzwischen gefundene Pestbacillus in die Gruppe der Erreger haemorrhagischer Infectionen beim Menschen aufgenommen.

Ich selbst habe dann die Wirkung dieses Bacillus auch auf Thiere genauer studirt und meine Resultate im Verein mit Livadite publicirt¹⁾. Dieselben können folgendermassen resümiert werden:

Bei Meerschweinchen, welchen einige Tropfen einer virulenten Cultur unter die Bauchhaut injicirt wurden, und welche nach 4—8 Tagen eingingen, hatte sich ein Abscess gebildet, welcher aber eigenthümlich wenige zellige Elemente beherbergt und hauptsächlich einer Nekrose des Gewebes und einen Zerfall der zelligen Elemente sowie des Fettgewebes seinen Ursprung verdankt. Die Art des Zerfalls der zelligen Elemente ist verschieden. Man kann grobkörnige, feinkörnige, blasige Fragmentirung der chromatischen Substanz der Kernes sowie einfaches Erblassen oder Fragmentirung in Form blassgefärbter Bläschen und Kerne, sowie grösstentheils granulösen und fettigen Zerfall des Protoplasmas, dann einfache Nekrose des Bindegewebes, Blutpigment in Form feiner, brauner Körner, sowie Quellung beobachten. Namentlich wollen wir auf eine eigenthümliche Form des Zellzerfalls aufmerksam machen. Kerne von kleinen Rundzellen (Lymphocyten?) quellen ein wenig auf und spalten sich dann in zwei gleiche Hemisphären, welche durch ihre besonders dunkle, homogene Färbung auffallen. Die Theilstücke nehmen oft Spindelform an oder theilen sich wieder in weitere zwei Stücke. Diese Gebilde haben wir in den verschiedenen ergriffenen Organen gefunden und abgebildet.

Auf diesen centralen Theil folgt nun eine breite Zone eines mässig ödematös und zellig infiltrirten Gewebes, wobei es sich hauptsächlich um Anhäufung von Lymphocyten und Proliferation fixer Elemente, weniger um polinudeäre Formen, handelt. Was diese Zone characterisirt, sind aber die dicht und fast regelmässig

¹⁾ Virchow's Archiv, Bd. 150 p. 343 ff.

in derselben vertheilten Haemorrhagien, welche nach aussen derart überhandnehmen, dass man von einer fast rein haemorrhagischen Zone sprechen kann. Während im Centrum die Zooglöen der Pestbacillen weniger ausgebreitet und mehrere kleine Gruppen von Bacillen im körnigen Zerfall oder erblasst und etwas gequollen angetroffen werden, wobei es oft schwer wird, die Kernzerfallsproducte von den zerfallenen Bacillen auseinanderzuhalten, haben die Bacillen in der haemorrhagischen Zone ihre charakteristische Form und Anordnung gewahrt. Man kann namentlich vier Formen der Anordnung der Bacillen unterscheiden.

Zunächst fallen durch ihre Massenhaftigkeit die Bacillenzooglöen ins Auge. Man kann hier sicher von Zooglöenformen sprechen, indem es sich nicht um unregelmässige Haufen, sondern um organisirte Colonien handelt, welche in lockerem Gewebe wolkig mit dichterem Randantheil, im Bindegewebe unter Erweiterung der Gewebsspalten als längliche oder mit länglichen Fortsätzen versehene Massen erscheinen. Immer erkennt man eine regelmässige Anordnung der Bacillen, welche hier oft längere Fäden bilden und von einander durch eine ziemlich breite Zwischensubstanz getrennt sind.

Auch in den Blutgefässen bilden sich häufig Zooglöen, namentlich findet man nicht selten das ausgedehnte Capillarnetz von Zooglöen eingenommen, während Gefässwand und die Zwischenräume homogen, glasig entartet mittelst Methylenblau blass-röthlich gefärbt werden und von ausgetretenem Blut durchsetzt sind, was einen ganz eigenthümlichen Anblick gewährt.

Während in den rapiden Manifestationen der Pest sich die Infektionsstelle derart darstellt, findet man bei etwas protrahirtem Verlauf in der Umgebung im Gegentheil eine ungemein reichliche Anhäufung von grösseren mononucleären Rundzellen, denen verhältnissmässig wenig polynucleäre Leucocyten beigemischt sind. Aber auch in diesen Fällen spielt die haemorrhagische Läsion eine grosse Rolle. Namentlich findet sich in der Umgebung dieser Herde gewöhnlich eine haemorrhagische Zone, was sich wohl so erklärt, dass die Krankheit im gegebenen Momente sich eben in Form einer haemorrhagischen Septicaemie aggravirt.

Es ist schwer zu entscheiden, ob diese acute Verschlimmerung der Schwächung des Organismus oder der Virulenzsteigerung des Bacillus entspricht.

Jedenfalls ist es lehrreich, die Ausbreitung des Processes auf die umgebende Haut zu studiren. Hier handelt es sich in den acutesten Fällen um eine punktförmige oder mehr diffuse Blutunterlaufung, welche sich in unseren Fällen immer in Folge massenhafter Anhäufung der Bacillen in den Gefässen und in Folge der eigenthümlichen homogenen Entartung der Wände und des Durchbruches derselben in das umgebende ähnlich entartete Gewebe, oft mit nur unbedeutenden Entzündungserscheinungen an den Gefässen, entwickelt. Es ist also hier weder nöthig, eine Fernwirkung der Bacillen durch Toxine, welche die Gefässe schädigen, oder eine Wirkung gewisser Nerven oder Centren, noch eine Prädisposition für Blutungen heranzuziehen, um die Blutungen zu erklären.

Auch lehrt der epidemische Charakter der Pest, dass es sich nicht um eine individuelle Disposition oder Schwäche handelt. Weniger von der Disposition der Individuen als vielmehr vom Charakter der Epidemie resp. der Bacillen hängt es ab, ob die Krankheit einen mehr fulminanten, haemorrhagischen oder einen mehr protrahirten Verlauf nimmt.

Wie die Gruppe der septisch-haemorrhagischen Bacillen bei Thieren, so gehört auch der Pestbacillus, wie dies Kruse in Flügge's Handbuch 1896 betont, zu jenen Bacillen, die septisch-haemorrhagische Epidemien erzeugen. Eben die Befunde bei der Pest beweisen, dass ich mit der von mir aufgestellten Gruppe der specifisch haemorrhagischen Bacterien der Menschen im Rechte bin. Aus den Befunden ist im Gegensatz zu Unna auch die Annahme einer schädigenden Wirkung des Bacillus auf die Gefässwandung wohl berechtigt.

Was das Verhältniss des Pestbacillus zum Oberflächenepithel betrifft, so kann man zunächst feststellen, dass die Haemorrhagien und mit denselben die massenhaften Zooglöen bis an dessen untere Grenze reichen, indem dieselben zu Quellung und Erblassen der fixen Zellen, sowie zum Zerfall der mehr oder minder zahlreichen Wanderzellen und deren Kerne Veranlassung geben. Namentlich die in der Nähe der Zooglöenmassen liegenden Zellen zeigen den schon beschriebenen Zerfall in Segmente, welche sehr intensiv gefärbt erscheinen. Die Bacillen sind in den Zooglöen selbst, namentlich in der Nähe der Oberfläche, oft zu auffallend langen Fäden ausgewachsen; man findet ausserdem die Bacillen in losen Schwärmen in der Umgebung der Haemorrhagien oft in der un-

mittelbaren Umgebung der Follikel, ohne dass es mir gelungen wäre, das Eindringen derselben in die Hautdrüsen oder die Haarfollikel sicher verfolgen zu können. Die in morschen Haarfollikeln befindlichen Bacterien konnten eben nicht sicher mit den Pestbacillen identificirt werden. Ueberhaupt fanden sich selbst an den Geschwürsoberflächen und in der nekrotischen oberflächlichen Lage derselben nur selten gut erkennbare Bacillen und war selbst in einem Falle das oberflächliche Geschwürsecret nicht virulent.

Gegen die Tiefe zu erstreckten sich ebenfalls von Infectionsherd ausgehende Zooglöemassen, welche die Lymphspalten und Gefässe, namentlich aber die Gewebsspalten einnahmen und ungemein erweiterten. Dieselben umgeben die Fettzellen und die Muskelfasern, welche oft von Zooglöemassen eingehüllt und manchmal selbst in bacillenhaltige Schläuche verwandelt erscheinen. Die Muskelfasern haben zum grossen Theil ihre Querstreifung verloren, und sind in kleineren oder grösseren Zwischenräumen hyalin gequollen. Weiter vom Infectionscentrum entfernt findet man noch reichlich Bacillen in kleineren Häufchen oder Zügen in den Gewebsinterstitien, besonders aber in den Haemorrhagien, dann aber auch im Innern grösserer oder kleinerer Gefässe als echte Septicaemie-Erzeuger innig mit dem kreisenden Blute vermischt, zwischen den rothen Blutkörperchen. In etwas protahirten Fällen haben sich aber dieselben schon mit Vorliebe an die Gefässwand angelegt, und zum Theil zwischen den gequollenen Endothelien zu den charakteristischen Ketten angeordnet. In diesen Fällen kann man auch reichlich regressive Veränderungen an den Bacillen wahrnehmen, namentlich erblassen dieselben und quellen bis zum Doppelten ihres Volumens an, so dass die kürzeren Stäbchen oft zu grossen blassen Coccen umgewandelt erscheinen.

In acuten Fällen ist das Blut wohl wenig verändert, indem weder die rothen Blutkörperchen, noch die Leucocyten qualitative oder quantitative Veränderungen erleiden.

Ganz anders gestalten sich aber diese Verhältnisse bei mehr chronischen Fällen. So fanden wir in Fällen, wo Meerschweinchen oder Mäuse die Infection 12 Tage überlebten, das Blut bedeutend verändert, die rothen Blutkörperchen deformirt (Porkilocytose) und mit zahlreichen kleinen Pigmentkörnchen, sowie mit grossen schwärzlichen Pigmentschollen versetzt, während die Leucocyten, besonders die grösseren mononucleären Formen, vermehrt angetroffen werden.

Im Innern der Gefässe sieht man eine eigenthümliche Anordnung dieser Elemente; so erkennt man in einem grösseren Lymphgefässe nebst mässig geschwollenen Endothelien die zusammengepressten Blutkörperchen und im Centrum des Gefässes zahlreiche Pigmentkörnchen und grössere Pigmentschollen, sowie zu Haufen vereinigte Leucocyten, unter welchen einige mit der charakteristischen Zweitheilung des Kernes.

In dem Lymph- und blutbildenden Apparate findet man eine Proliferation des reticulirten Gewebes. Die anfänglich sehr grossen und chromatinreichen Zellen erblassen und zerfallen zu einer granulirten Masse. Die Lymphdrüsen sind verändert, die Gefässe erweitert, mit Blut und Bacillen gefüllt. Die Milz ist hochgradig verändert, die Kapsel ist in Wucherung begriffen, die Endothelien geschwollen und unter der fibrösen Kapsel findet man gewöhnlich die Anhäufung kleiner Rundzellen, deren Kerne homogen, stark färbbar und segmentirt erscheinen. Die Trabekel sind in Folge der bedeutenden Anschwellung der Pulpa distancirt, zum Theil aufgefaset, die Muskelzellen derselben zum Theil gequollen. Besonders auffallend ist hier das Auftreten von Riesenzellen mit mehreren Kernen oder mit grossem gelapptem Kern. Diese Zellen, welche Myeloplaxen ähneln, sind in inniger Beziehung zu Zellenwucherungen der Pulparäume. In acuten Fällen sind die Milzfollikel wenig ausgesprochen und gehen ohne scharfe Grenze in das Pulpagewebe über. Letzteres ist der Sitz bedeutender Hyperämie, sowie ausgedehnter Haemorrhagien, indem auch hier die Haemorrhagie sich in engem Anschluss an eine ungemein reichliche Bakterienwucherung bildet. Diese Wucherung bedingt zugleich den Zerfall der zelligen Elemente, von welchen in der wirklich haemorrhagischen Zone nur Kernfragmente und Segmente übrig bleiben. Zugleich finden sich in der Milz, namentlich in der Pulpa zahlreiche Markzellen, welche sich auch inmitten der Bakterienwucherung erhalten haben. An der Grenze der Haemorrhagien, welche durch grosse längliche Zellen bezeichnet wird, finden sich nur sehr ausgedehnte Bakterienzoogloen, von welchen reichliche Schwärme in die haemorrhagische Zone, sowie in das umgebende Gewebe eingehen. Dieselben sind hier nicht an vorgebildete Räume gebunden, sondern bilden unregelmässige Haufen und erstrecken sich zwischen die Zellen der Pulpa und der Follikel, worauf zunächst körniger und fettiger Zerfall des Protoplasma und hierauf

Fragmentation und Erblassung oder die eigenthümliche Segmentirung des compact und hyalin gewordenen Kernes erfolgt. In einem Falle mit 14tägigen Verlauf ist der nekrotische Herd von Haemorrhagien aus sehr ausgehnten Blutgefässen umgeben.

Das Knochenmark ist in Wucherung begriffen, im Innern der Myeloplaxen gewahrt man hier und da Bacillen mit deutlicher Kapsel. Die Luftwege waren in diesem Falle wenig verändert, im Pharynx eine Schwellung der Follikel und Tonsillen, im Darm Nekrose, in der Leber findet man neben erweiterten bluthaltenden Capillaren, sowie kleinen Haemorrhagien Capillaren, welche mit Bacillenzooглоen erfüllt sind, neben welchen gewöhnlich eigenthümliche kleine, sehr stark gefärbte, gewöhnlich halbkuglige Kerne oder Kernfragmente zu erkennen sind. Die intralobulären Capillaren sind erweitert, oft von einer haemorrhagischen Zone umgeben. An anderen Stellen ist die Gefässwand verschiedener grösserer Gefässe von einer Zone von Granulationsgewebe umgeben. Hier erkennt man wieder deutlich die Anhäufung von Pigment im Innern erweiterter Gefässe, namentlich der Vena centralis. In den Nieren findet man bei älteren Infectionen hauptsächlich Veränderungen am Gefässsystem, geringe Diapedese, Erweiterung der Venen und der Capillaren, sowie der Glomerulusschlingen mit reichliche Pigmentbildung und Leucocytenanhäufung im Blute, stellenweise kleine Haemorrhagien und Pigment in der Umgebung der Gefässe. In schnell tödtlichen Fällen findet man stellenweise Bacillenablagerung an der Gefässwandung, die grösseren Gefässe von einer Zone von Wanderzellen umgeben. Im centralen Nervensystem erkennt man in älteren Fällen eine Entartung der weissen Substanz, Oedem, Entartung und Zerfall der Scheiden und des Axencylinders, zugleich mit Wucherung der erweiterten, oft mit Bacillen gefüllten Gefässe, nicht selten mit Haemorrhagien.

Aus den hier geschilderten Veränderungen ist vielleicht die Gefährlichkeit des Pestbacillus zu erklären; er besitzt die Fähigkeit, sich in allen Organen und Systemen des Menschen anzusiedeln, in den Blutgefässen, wie in den Lymphgefässen unbeschränkt zu wuchern, ohne gewöhnlich bedeutende Leucocytenansammlung zu veranlassen, ohne in der Regel in Zellen eingeschlossen zu werden, besonders aber die Fähigkeit, die Lymphdrüsen und die Blutgefässe eigenthümlich zu verändern. All diese Eigenschaften hat er mit jenen Bacillen gemein, welche haemorrhagische Septicaemien verursachen.

Wenn ich auch nicht zugleich auf die Wirkung des Pestbacillus gegenüber dem menschlichen Organismus eingehen konnte, gaben mir die sorgfältigen Untersuchungen der deutschen, der österreichischen, der französischen, englischen und russischen Pestcommissionen doch genügendes Material, um mich mit Bestimmtheit im angegebenen Sinne aussprechen zu können.

Indem ich mir nun erlaube, auf die Frage der haemorrhagischen Infectionen des Menschen zurückzukommen, geschieht es nicht nur, um einen hierher gehörigen Fall zu beschreiben, sondern auch um zwei Arten von Einwänden gegen meine Auffassung näher zu treten. Zunächst haben mehrere französische Forscher und hauptsächlich Charrin die Berechtigung der Annahme einer haemorrhagischen Infection des Menschen in Zweifel gezogen, indem besonders letzterer Autor behauptet, dass Bakterien nur dann haemorrhagische Erscheinungen hervorbringen können, wenn vorher der Organismus eigenthümlich vorbereitet und geschwächt wird. Namentlich Versuche mit *Pyocyaneus* werden zur Bestätigung dieser Auffassung herangezogen. Dass Charrin in seinem Falle Recht hat, ist durchaus nicht zu bezweifeln, und bestätigt seine *Pyocyaneus*-Infection einfach die Berechtigung der Aufstellung meiner zweiten Gruppe haemorrhagischer Infectionen, in welcher sonst nicht oder wenig pathogene Bakterien bei Schwächung des Organismus haemorrhagische Infectionen erzeugen können (*Streptococcus*, Fäulnisserreger, verschiedene Bakterienassociationen); die Versuche Charrin's berechtigen aber diesen Autor durchaus nicht, das Kind mit dem Bade auszuschütten und zu behaupten, dass es überhaupt keine specifischen Erreger der haemorrhagischen Infection gebe.

Dieser geschätzte Autor wird ja zweifellos die Gruppe der haemorrhagischen Septicaemie der Thiere anerkennen und wäre es ja *a priori* schon sonderbar, leugen zu wollen, dass es nur bei Thieren, nicht aber beim Menschen haemorrhagische Infectionen gebe. In der That haben die früher von mir beschriebenen haemorrhagischen Septicaemien gewöhnlich keinen ausgesprochenen epidemischen Charakter, mit Ausnahme aber der von mir beschriebenen Scorbutepidemie, während bei Thieren die haemorrhagischen Septicaemien gewöhnlich epidemisch auftreten; nachdem aber jetzt nachgewiesen ist, dass die Pest, also eine der furchtbarsten Epidemien, als bakterielle haemorrhagische Infection

betrachtet werden muss; nachdem für die Infection mit Pestbacillen durchaus keine Vorbereitung, durchaus keine besondere nervöse oder vasculäre Schwächung des Organismus vorhanden zu sein braucht, haben die Einwände Charrin's jede Berechtigung verloren und steht die Annahme einer von der specifischen Eigenschaft des Erregers bedingten haemorrhagischen Infection des Menschen auf solider Basis.

Ein anderer Einwand gegen meine Annahme richtet sich gegen meine Angaben über die Art der Wirkung der haemorrhagischen Bacillen.

Ich glaube nämlich nachgewiesen zu haben, dass in verschiedenen Fällen die Bacillen oder die Toxine derselben eine eigenthümliche Wirkung auf die Gefässe und deren Umgebung ausüben, welche zum Theil im Stande ist, das Auftreten der Blutergüsse selbst, sowie die Schwere dieser Erscheinung zu erklären. Namentlich Unna und sein Schüler Sack haben sich ganz kategorisch gegen die mögliche haemorrhagische Wirkung von Bacterien auf die Gefässwände ausgesprochen, und glaube ich, dass es sich verlohnt, die Argumente dieser Forscher ins Auge zu fassen. Unna ist zunächst bemüht, die Localisationen der Hautblutungen festzustellen und gelangt zum Schluss, dass die untere Cutisgrenze einen *Locus minoris resistentiae* bildet und dass in der That hier die meisten Blutergüsse bei Purpura vorkommen, eine Behauptung, welche zunächst nicht ganz einwandfrei zu sein scheint, und welche von Unna damit erklärt wird, dass hier die dickwandigen Gefässe der Subcutis in die dünnwandigen der Cutis übergehen. Da die Cutisgefässe selbst aber durch das dichte Bindegewebe der Haut geschützt seien, wäre blos an der unteren Grenze derselben ein schwacher Punkt der Gefässe entstanden, welcher besonders dann zur Blutung Anlass gäbe, wenn in Folge von gewissen Einflüssen die schwachen Cutisgefässe in das Hypoderm gedrängt würden.

Indem dieser Forscher hiernach auf meine Befunde von Gefässveränderungen bei haemorrhagischer Infection übergeht, drückt er sich folgendermassen aus¹⁾:

„Babes hat bei infectiösen Purpuraerkrankungen neuerdings moleculäre Zerstörung und Defectbildung der Gefässwandungen in einigen Fällen gesehen — und ist hierin offenbar glücklicher ge-

¹⁾ P. G. Unna: Die Histopathologie der Hautkrankheiten, Berlin 1894, p 55 ff.

wesen als die meisten übrigen Forscher —, in anderen Fällen eine spezifische hyaline Entartung derselben. Was die erstere Angabe anlangt, so bleiben die detaillirten Nachweise abzuwarten¹⁾ und es ist in der That nicht bloß wahrscheinlich, sondern eine bekannte Thatsache, dass Bakterien und andere im Blute circulirende Parasiten eine directe, unter Umständen hochgradig toxische Wirkung auf die Hautgefäße ausüben. Eine solche genügt an und für sich aber durchaus noch nicht, um irgend eine Blutung der Haut zu erklären. . . . Noch weniger günstig liegt die Frage in betreff der hyalinen Entartung der Gefäße . . . Selbst ausgebreitete Degeneration der Capillaren, die übrigens noch gar nicht nachgewiesen sind, dürfte direct kaum einen Blutung befördernden Einfluss haben. Denn die hyalin degenerirten Gefäße selbst sind in ihrer Wandlung verdickt und durchaus nicht brüchiger als normal; eine collaterale Hyperämie von der Stärke aber, dass sie Blutungen befördert, ist ebenfalls unbekannt, wenigstens an der Haut . . . Es ist recht bezeichnend für die Schwierigkeit einer histogenetischen Erklärung der Hautblutungen, dass auf der Suche nach blutungsbefördernden Gefäßwandveränderungen nicht solche gefunden werden, durch welche die Gefäße verdünnt, mürbe, zerzeisslicher werden, die also als direct blutungsbefördernde gelten können, sondern umgekehrt Wandverdickungen verschiedener Art, welche nur indirect und mehr oder minder gezwungen für eine Theorie der Rhexis zu verwerthen sind. . . . Mannigfaltiger sind die Angaben über Capillarembolien und -thrombosen. Ollivier und Ranvier führten die Entstehung von Petechien bei hochgradiger Leucocytose auf Anhäufungen von weissen Blutkörperchen und capillare Stase zurück. Fagge und Harris sahen in Hautblutungen bei sarcomatösen Geschwülsten innerer Organe Verstopfungen der Capillaren mit Sarcommassen und betrachteten diese als Ursache der Blutung. Besonders sind aber, seitdem Klebs bei einer Art Purpura der Neugeborenen (*Haemophilia acquisita neonatorum* Rittershain) Bakteriencolonien in den Gefäßen auffand, viele Bakterienembolien mit oder ohne consecutive Capillarthrombose bei den verschiedensten infectiösen und septischen Erkrankungen beschrieben worden (Cornil und Martin de Gimard, Eppinger,

¹⁾ Unna brauchte bloss meine Arbeiten und Tafeln in Zeitschr. f. Hygiene, sowie die Ann. unseres Institutes Vol. IV, 1891, (Babes-Pop. Haemorrh. Infect.) durchzusehen.

Petrone, Cohnheim, Weigert). Recklinghausen suchte dagegen bei dem Exanthem haemorrhagischer Variola, den Petechien der Diphtheritis und des Typus vergeblich nach Capillarthrombosen. Wenn hier die erwarteten bakteriellen Thrombosen nicht gefunden wurden, so brauche ich nur an die oben bereits erwähnten totalen Verstopfungen der Papillargefäße mit Strepto- und Staphylococcen bei jenen septischen Exanthemen zu erinnern, um zu zeigen, dass umgekehrt auch ausgedehnte infectiöse Capillarthromben keine Blutung hervorzurufen brauchen. Diesen mehr vereinzelt Befunden bei verschiedenen Infektionskrankheiten gegenüber scheint es sich neuerdings immer sicherer herauszustellen, dass die Blutungen bei den eigentlichen Purpuraerkrankungen durchweg auf Embolien von Bakterien und sich daran anschliessende Capillarthrombosen zurückzuführen sind. . . Sie (die Bacillen) finden sich hauptsächlich in den Winkeln dichotomisch verzweigter Capillaren und entsprechen den häufig zu findenden hellen Lücken innerhalb der Petechien; durch Druck entleeren sie sich aus der angeschnittenen Haut in toto. Seither haben sich die Befunde von Bacillen bei Purpura Jahr für Jahr gemehrt, ohne dass die Genese der Hautblutungen auf Grund dieser neuen Thatsachen in gleichem Maasse bearbeitet und geklärt wäre. Aber die Thatsache der bacillären Embolien bei den Purpuraerkrankungen als solche steht wohl über allen Zweifel fest und verdient die eingehendste Berücksichtigung bei der Theorie der Hautblutungen in Zukunft.

„Gewiss werden auch eine Reihe von Blutungen, welche bisher auf das Vorhandensein einfacher Fibrinthromben zurückgeführt wurden, eine bessere Erklärung durch bakteriell-fibrinöse Thromben finden. Dies gilt besonders für die Fälle von Hayem, welcher die Blutungen bei den Purpuraformen zum Theil durch Verstopfung der Arterien und Capillaren mit fein granulirten Massen entstanden sein lässt, die „*précipitation granuleuse*“ autochthon im Blute entstehen und embolisch weiter verschleppt werden sollen. Bei den Experimenten, welche seiner Anschauung zu Grunde liegen, erzeugte Ochsen Serum, in die Blutbahn des Hundes eingeführt, Haemorrhagien des Darmes, der Milz, der serösen Häute und es fanden sich an Stelle der Blutungen die Capillaren mit viscösen, hyalinen, stark lichtbrechenden Pfröpfen verstopft. Aber gerade Hautblutungen, auf die zur Erklärung der Purpurae Alles ankommt, fehlten und so bleiben die Experimente von Hayem für die Erklärung der

menschlichen Purpuraformen, ebenso bedeutungslos, wie die Arbeiten über Fermentintoxication und die Entstehung von Haemorrhagien innerer Organe durch dieselbe von Köhler, Angerer und von Düring.

„Es ist also nirgend die Embolie und Thrombose der Hautgefäße als solche, welche direct zu Blutungen führt; soweit wir die Mechanik der Hautcirculation kennen, sind diese Vorgänge nicht hinreichend, um Blutungen in der Haut auf ähnliche Weise zu erzeugen, wie sie es beispielsweise im Darm, in der Retina, auf den serösen Häuten regelmässig thun.

„Stets muss noch ein besonderer chemischer Einfluss hinzukommen, mag derselbe von Sarcommassen oder Bakterien ausgehen. Und auch das Vorhandensein von beliebigen pathophoren, parasitisch lebenden Bakterien genügt nicht einmal, sondern es bedarf ganz bestimmter, die Blutung specifisch beeinflussender Mikroorganismen. Nur die Embolien solcher bedingen — wenigstens bei den Purpuraformen — entweder direct die Blutung, oder bereiten den Boden, so dass ein sonst irrelevantes Trauma die Blutung hervorruft. Wenn dem aber so ist, dann fragt es sich, ob überhaupt eine Verstopfung der Arterien, Capillaren und Venen zur Erzeugung dieser Blutungen nothwendig ist, ob es zur fortgesetzten, obturirenden, gelatinösen oder fibrinösen Thrombose um den Fremdkörper kommen muss oder ob nicht das Dasein des letzteren allein in den Hautgefäßen genügt, um die Blutung hervorzurufen. Man könnte geneigt sein, der gleichzeitigen Gefässverstopfung wenigstens die Rolle eines begünstigenden Factors zu lassen. Aber die speciell fibrinösen Hautentzündungen, das Erysipel, die progressive Phlegmone, die Elephantiasis nostras zeigen viel ausgedehntere Thrombosen der Hautgefäße, als man gewöhnlich annimmt und doch keine Neigung zur Hauthaemorrhagie. So reducirt sich also schliesslich das vielbesprochene Capitel der Embolie und Thrombose bei den Hautblutungen auf den Satz, dass es giftige Fremdkörper, insbesondere gewisse Bakterien giebt, deren Einfuhr in den Kreislauf der Haut auf noch unerklärte Weise und ohne nothwendige Dazwischenkunft ausgedehnter Thromben Haemorrhagien erzeugt.

. . . Denn nach derselben (die humoral-pathologische Idee der Blutdissolution) sollte das Blut als Ganzes durch eine chemische Veränderung befähigt werden, die Gefäße zu durchdringen, während

wir heutzutage die entsprechenden Blutungen allerdings auch von einer chemischen, innerhalb der Circulation befindlichen Noxe ableiten, diese letztere uns aber doch nur an den Ort der Blutung gebunden und an bestimmten Punkten des Gefässsystems streng localisirt vorstellen können. Allerdings gehört zu einer derart begrenzten chemischen Wirkung ein körperlicher (organisirter) Träger der Giftwirkung, wie wir ihn in den Bacterienembolien und selbst auch in verschleppten Sarcommassen vor uns haben. Bei den petechialen Formen der acuten Infectiouskrankheiten (acute Exantheme, Friesel, gelbes Fieber, Typhus abdominalis, Typhus exanthematicus, Cholera, Diphtheritis, Puerperalfieber, Endocarditis, ulcerosa, Cerebrospinalmeningitis, Pest) würde somit für die Purpuraerkrankungen entwickelte Anschauung möglich sein. Aber man könnte einwenden, dass dieselbe für die Petechien bei dem chronischen Morbus Brightii, dem Gelenkrheumatismus, dem Icterus gradis, den schweren Malarienformen und Leukämie schon weniger zutreffend und für die Blutungen, welche durch rein chemische Intoxicationen (Schwefelwasserstoff, Phosphor, Jodkalium, Schlangengift) hervorgerufen sind, gar nicht anwendbar seien. Indessen sind bei den genannten chronischen Krankheiten körperliche Elemente als Träger des Giftes durchaus möglich und auch bei den letztgenannten, anscheinend reinen Intoxicationen nicht ganz von der Hand zu weisen; ohne das würden diese allerdings dem vagen, alten Begriffe der Blutdissolution verfallen. Erstlich wäre es möglich, dass die chemischen Gifte im Gefässsystem oder anderen Organen herdförmige, der Embolie fähige Degenerationsproducte erzeugten oder sie könnten Bacterien den Boden bereiten und den Eintritt in die Circulation erst ermöglichen. . . . Alles in Allem sind diese Fälle noch so problematisch und ausserdem so selten, dass wir gut thun werden, unsere Vorstellungen über Genese der Hauptblutungen an anderen Beispielen zu klären.

„. . . Sofort ändern sich aber die Verhältnisse, sowie der Gefässtenus nachlässt, sei es, dass eine entzündliche Hyperämie hinzutritt, oder — ante mortem — eine einfache Gefässlähmung. Dann stehen die Hautvenen von beiden Seiten her unter erhöhtem Drucke, erweitern sich und geben schliesslich nach. So sehen wir nicht selten an varicösen Unterschenkeln ausgedehnte Ecchymosierungen auftreten, wenn durch ein Trauma, ein intercurrentes Eczem längere Zeit eine Hyperämie der Haut unterhalten wird,

während vorher Jahre lang die Senkungshyperämie keine Neigung zu Blutungen zeigte. . . . Nicht also die Stauung allein, wohl aber ihre Combination mit Senkungshyperämie und die Verbindung der letzteren mit jeder Art von Wallungs- und Lähmungshyperämie haben wir als zureichenden Grund für die Ueberlastung und das Bersten der Hautvenen anzusehen. Eine solche complexe Aetiologie haben auch noch viele andere Blutungen. Wenn z. B. bei einer Jodpurpura die Petechien nur am Unterschenkel auftreten, so ist ausser der Jodwirkung sicher noch die mechanische Ueberlastung der Hautnerven durch die Schwere in dem erörterten Sinne theiligt. Ebenso ist es gewiss kein Zufall, dass die blutigen Suffusionen des Scorbutus gewöhnlich an den Waden, zur Seite der Achillessehne beginnen, die Flecken der Purpura simplex an den Unterschenkeln und Vorderarmen. Ob die „nervöse Purpura“ (Couty) als eine derartige, durch Venenspasmus bei relativer Arterienweite zu erklärende Stauungsblutung oder anders aufzufassen sei, ob sie überhaupt durch Rhexis oder Diapedese entsteht, müssen künftige genauere Untersuchungen lehren.

„Ziehen wir nun das Facis, in wie weit die bisher beobachteten oder sonst erschlossenen präparatorischen Gewebsveränderungen als für die Rhexis wirklich fördernd angesehen werden können, so bleiben uns nur sehr wenige befriedigende und aussichtsreiche Befunde in den Händen. Ganz fallen lassen mussten wir die viel besprochenen Angaben über mechanisch wirkende Gefässverstopfungen, seien sie durch Wandverdickungen, Intimawucherung, Endothelschwellung, Thrombosen, capilläre Embolien oder sonstwie erzeugt. Nur die Embolie specifisch blutungerzeugender Bakterien verblieb als eine in Zukunft vielversprechende Hypothese bestehen. Aus den Theorien über eine besondere Brüchigkeit der Gefässwandungen retteten wir, bei dem völligen Mangel an brauchbarem Beweismaterial, nur wieder eine Zukunftshypothese, den angeborenen Wanddefect der Haemophilen. Von der Classe der Ursachen, welche man im Allgemeinen als Stauungsvorgänge bezeichnen kann, stellte es sich heraus, dass die gewöhnlichen Formen der Stauung einzeln auch keine ausreichende Ursache für Hautblutung durch Gefässzerreissung abgeben, wohl aber in Combinationen mit einander oder mit gleichzeitiger Gefässparalyse und weiter, dass die Senkungshyperämie hierbei von allen Arten der Hyperämie vielleicht die wichtigste, vorbereitende Rolle spielt.

„Fragen wir nun weiter, wie diese verschiedenen anatomischen Thatsachen mit der Mechanik der Rhexis, wie wir sie vorher erörtert, in Uebereinstimmung stehen, so ist das Moment der potenzierten Stauung in den tiefen Hautvenen gewiss schon jetzt eine ebenso plausible Rhexisursache wie der bisher nur hypothetisch angenommene Mangel an elastisch-contractilen Wandelementen in den subcutanen Gefäßen der Bluter. Dagegen lässt sich die bakteriogene Blutung noch durchaus nicht ohne Weiteres im obigen Sinne begreifen; für ihre Erklärung müssen noch — vielleicht demotactische — Kräfte aufgefunden werden, welche eine uns unbekannte Form der Blutkörperchenbewegung veranlassen.

„Sodann kommen nachweisbar in sehr vielen Fällen mikroskopische Diapedesen vor, die der makroskopischen Wahrnehmung vollkommen entgehen, da sie zu klein sind. . . .“

Indem also Unna die verschiedenen Erklärungsursachen der Hautblutungen kritisch beleuchtet, gelangt er zum Resultate, dass keiner der bisher als Ursache derselben angenommenen Momente dieselben genügend zu erklären vermögen. Hierbei aber geht dieser Forscher in eigenthümlicher Weise vor, indem er thatsächliche Angaben mit Hypothesen vermengt und gewisse thatsächliche Angaben zuzieht und andere verwirft, so dass das Gesamtbild seiner Ausführungen weder klar noch beweisend genannt werden kann.

Vor Allem müssen wir doch vor Augen halten, dass eine wichtige Basis für die Beurtheilung gewisser Gewebsveränderungen für die Blutung im Nachweise bestimmter Veränderungen eben bei haemorrhagischer Infection und im Gebiete der Blutung geschaffen werden kann, und zwar abgesehen von allen theoretischen Erwägungen über die Möglichkeit oder Wahrscheinlichkeit eines solchen Zusammenhanges.

Wir haben eben durchaus nicht alle mechanischen, chemischen oder organischen Momente in der Hand, welche für den Eintritt von Hautblutungen bestimmend sind, und niemand ist heutzutage berechtigt, zu sagen, diese oder jene Veränderungen der Hautgefäße oder deren Umgebung, welche bei Purpura gefunden werden, können mit der Blutung nicht zusammenhängen.

Deshalb können wir den Unna'schen Ausführungen, welche auf der Basis theoretischer Erwägungen stehen, keine entscheidende Bedeutung beilegen und werden ruhig in den einzelnen Fällen nach den Gefäßveränderungen suchen.

Ein weiterer Einwand, welchen ich diesem Forscher nicht ersparen kann, ist, dass er, wie es scheint, meine Arbeiten nur in einem ganz kurzen Auszug gelesen hat, während ich die erwähnten Gewebsveränderungen in verschiedenen Publicationen und in den Annalen unseres Instituts weitläufig mitgetheilt und abgebildet habe.

Vielleicht würde sich Unna nach sorgfältiger Durchsicht meiner Arbeiten überzeugt haben, dass es nicht nöthig ist, die „detaillirten Nachweise“ meiner Befunde abzuwarten, nachdem diese bereits in einer grösseren Arbeit (Ann. de l'Inst. de Bact. Bucarest 1892) ausführlich von mir dargelegt worden sind. Freilich werden auch die detaillirten Nachweise der Veränderungen der Gefässe und des umgebenden Gewebes eben an der Stelle der Blutung Unna's theoretischen Anforderungen nicht genügen; denn derselbe will ja Veränderungen, „durch welche die Gefässe verdünnt, mürbe, zerreisslich werden“ und hält dieser Autor auch die hyaline Entartung für ganz ungeeignet, zu Blutungen Anlass zu geben. Dass es verschiedene starre bis ganz widerstandslose, fast gelatinöse Hyaline giebt, dass hier die Zeitdauer ihrer Bildung, die Ausdehnung und Localisation des Processes in Betracht kommt, dass ich mit bestimmten Bacterien¹⁾ in bestimmten Gefässbezirken Hyalinenentartung mit Blutung erzeugen konnte, kommt für Unna gar nicht in Betracht. Vielmehr ist ihm der blosse Umstand, dass es Hyalinbildung auch ohne Haemorrhagien giebt, ein genügender Beweis dafür, dass Hyalinbildung an Gefässen mit Blutungen nicht zusammenhängen könne. Es ist überhaupt durchaus nicht meine Absicht, für jetzt bis in die innersten Vorgänge des Blutaustritts einzudringen; sondern ich begnüge mich, den innigen Zusammenhang der Blutungen mit bestimmten Bacterien und Gewebsveränderungen zu constatiren.

Auch habe ich es nicht auf die specielle Mechanik der Hautblutungen abgesehen, sondern es war mir darum zu thun, zu zeigen, dass es Bacterien giebt, welche specifisch blutungserregend für den Menschen sind, und dass dieselben nach ihrer Art und Virulenz die Gefässe und das dieselben umgebende Gewebe derart eigenthümlich verändern, dass an den Zusammenhang dieser Veränderungen mit der Blutung nicht gezweifelt werden kann, wenn auch der innere Mechanismus der Blutung nicht immer deutlich nachzuweisen ist. In vielen Fällen sieht man die Blutung eben

¹⁾ Annales de l'Institut Pasteur

inmitten homogen glasig veränderten oder körnig zerfallenden Gewebes eintreten, wie bei gewissen Streptococcenkrankheiten, dann bei den experimentellen Pestblutungen¹⁾. In anderen Fällen, so bei der Taubendiphtherie, konnte ich eine directe zerstörende Wirkung der Bacillen auf die Gefäßwand nachweisen²⁾. Dass in anderen Fällen ähnliche Gefäßveränderungen aus anderen Ursachen nicht zu Haemorrhagien führen, ist doch durchaus kein Grund, den deutlichen ursächlichen Zusammenhang derselben in bestimmten Fällen in Abrede zu stellen.

Wenn bei Rotz oder bei Tuberculose oft keine Haemorrhagien vorkommen, so giebt es doch bekanntlich viele Fälle, wo solche bei diesen Krankheiten nicht fehlen und glaube ich nachgewiesen zu haben, dass es einer gesteigerten Virulenz gewisser Streptococcen bedarf, um derart rapide Gefäß- und Gewebsveränderungen zu schaffen, dass dieselben zu ausgebreiteten Haemorrhagien Anlass geben; während dieselben Streptococcen, wenn sie ihre Wirkung auf die Gefäße allmählich ausüben, nicht Blutung erzeugen.

Indem ich nun auf die Beschreibung, eines im Verein mit meinem Assistenten Herrn Dr. Nicolau studirten Falles haemorrhagischer Septicaemie übergehe, thue ich dies hauptsächlich, um eine eigenthümliche Art der Gewebsveränderung zu beschreiben, welche im Allgemeinen wohl jener durch den Fraenkelschen Diplococcus hervorgebrachten ähnelt, sich aber in Folge der eigenthümlichen Verbreitung des Infectionserregers im Gefäßsystem und längs der Gefäße hauptsächlich an die Gefäße und deren Wandungen hält und so eine rapid verlaufende haemorrhagische Septicaemie verursachte. Zugleich muss bemerkt werden, dass hier Blutungen in der Haut gänzlich fehlen.

Die 40jährige Patientin wird am 1. April auf der inneren Abtheilung des Prof. Maldarescu im Philanthropie-Krankenhaus zu Bukarest aufgenommen. Aus der Anamnese ist nichts Bemerkenswerthes anzuführen; vor einigen Jahren war die Patientin an Abdominaltyphus erkrankt. Vier Tage bevor sie ins Krankenhaus gebracht wurde, bekam Patientin ganz plötzlich einen Schüttelfrost, hohes Fieber und Schmerzen im Tibio-Tarsalgelenk. Bei der Einlieferung ins Krankenhaus zeigt das Thermometer 39,3,

¹⁾ Virchow's Archiv. Band 150 p. 343 ff.

²⁾ Zeitschrift für Hygienie. Band 8 p. 376 ff.

das geschwellte Gelenk ist schmerzhaft, sowohl spontan wie bei Berührung; es scheint, dass ein geringes Gelenkexsudat vorhanden ist. Die Hautoberfläche zeigt blau-rothe Streifen, die den Verlauf der seitlichen Mm. peron. und der Extensoren verfolgt.

An der Rückseite des rechten Vorderarmes ist ein diffuses, tief rothes Oedem vorhanden, das bei Druck äusserst schmerzhaft ist. Am zweiten Tage sind Schmerzen in den Kniegelenken zu verzeichnen, ohne dass örtlich irgend eine Veränderung festzustellen wäre. Gleichzeitig erscheint eine ausgedehnte, schmerzhaft Schwellung in der linken Palmargegend, die langsam nach den Sehnen der Flexoren entlang schreibt, so dass die Bewegungen dieser Hand äusserst erschwert sind.

Der Urin enthält eine Spur Eiweiss. Nichts von Seiten des Herzens. Der Radialpuls ist voll, frequent nicht intermittirend. An der Basis der Lungen sind leichte Congestivphänomene festzustellen. Die Leber ist etwas vergrössert, reicht um zwei Finger breit über die falschen Rippen. Auch die Milz ist vergrössert. Die Zunge ist belegt. Appetitlosigkeit. Keine Magendarmstörungen. Kein Ausschlag auf der Hautoberfläche. Die Genitalorgane sind nicht untersucht worden.

Die oben beschriebenen Schmerzen und Schwellungen verringern sich und sind nach einigen Tagen ganz verschwunden. Trotzdem ist der Allgemeinzustand schlecht, die Temperatur schwankt zwischen 39° morgens und 40° abends. Der Patient ist aufgeregt und delirirt, wenn auch nur mässig. Sieben Tage nach der Einlieferung und am elften Krankheitstage verschied Patient mit atactisch-adynamischen Phänomenen.

Die zehn Stunden post mortem vorgenommene Leichenöffnung ergab folgenden Befund: Geringe Injection der Hirnhäute und der Hirnsubstanz. An der Oberfläche der Lunge, dem Hilus zu, finden sich Punkte und grössere, dunkelrothe haemorrhagische Flecken, mässige Hyperämie und Oedem, namentlich an der Lungenbasis. Aus der eingeschnittenen Lunge quillt eine blutige schaumige Flüssigkeit. Die Lunge schwimmt auf der Oberfläche des Wassers. Keine Spur von Hepatisation. An der rechten Lungenspitze finden sich alte kreidige tuberculöse Knoten, von Erbsengrösse. Kein Pleuraexsudat.

Am Herzbeutel sieht man eine grosse Anzahl punktförmiger Ecchymosen, sowohl im parietalen wie im visceralen Theil. In

der Höhe der Auricula, der auriculo-ventriculären Furchen sind diese Eccymosen zusammenfliessend. Kein Exsudat im Herzbeutel.

Das Herz ist schlaff und erweitert, die Muskulatur ist blass und zerreislich; ein mässiger Fingerdruck genügt, um das Muskelgewebe zu zerreißen. Keine Läsion der Orificien oder der Herzklappen.

Auf der Oberfläche des Peritoneums ist ebenfalls eine grosse Anzahl verschieden grosser Ecchymosen sichtbar, die sowohl das parietale, wie das viscerale Bauchfell einnehmen. Auf dem parietalen Bauchfell sind die Ecchymosen ungemein zahlreich in der Höhe der Fossa ilei und des kleinen Beckens, ohne die Grösse einer Bohne zu überschreiten. Umgekehrt erreichen sie auf der Mesenterialoberfläche und dem Omentum, die viel Fettgewebe enthalten, die Grösse eines 50-Centimes-Stückes. In der Bauchhöhle wenig röthliche klare Flüssigkeit.

Die Leber ist vergrössert, äusserst schlaff, feucht; unter der Glisson'schen Kapsel und der Convexität zu finden sich punktförmige Ecchymosen. Dein Einschnitt zeigt eine tiefe roth-braune Färbung. Die Milz ist schlaff, um das Doppelte vergrössert; die Kapsel ist verdickt und gerunzelt; unterhalb der Kapsel findet man Ecchymosen, die denen der Leber entsprechen. Der Einschnitt zeigt eine tiefe, braun-rothe Färbung. Die Pulpa ist erweicht und lässt sich mit dem Messer leicht abschaben. Unterhalb der Kapsel sind einige, 1—2 cm im Durchmesser fassende, schwarz-rothe, wenig granulirte Infarcte sichtbar, die sich härter anfühlen als der übrige Theil des Organes.

Die Nieren sind vergrössert, hyperämisch, weicher, saftreicher, mit haemorrhagischen Punkten an der Oberfläche. Es ist kein Farbenunterschied vorhanden zwischen Mark- und Rindensubstanz.

Der vergrösserte Uterus ist schlaff und misst vertical $13\frac{1}{2}$ cm, transversal $8\frac{1}{2}$ cm. Die Muskulatur ist verdickt, feuchter und misst in der Höhe des Corpus $3\frac{1}{2}$ cm. Die Höhle ist erweitert. Die Uterusschleimhaut ist pulpös, gewuchert, ödematös, mit kleinen Blutergüssen. An der hinteren Wand in der Nähe des Fundus findet man eine 3 cm breite, rundliche, brandige mucöse, zottige erhabenene Stelle, welche von einer schmutzigen, bräunlich-schwarzen, leicht ablöslichen Pseudomembran bedeckt ist. Beim Einschnitt der linken Tube entleert sich eine eitrige Flüssigkeit.

Das rechte, vergrößerte Ovarium zeigt beim Einschnitt das Vorhandensein eines Corpus luteum mit einem Durchmesser von 2 cm.

Die geschilderten Symptome liessen eine Infektionskrankheit annehmen, es sind in Folge dessen Schnellpräparate auf Deckgläschen mit Abschabungen aus allen Organen gemacht worden, desgleichen Culturversuche auf verschiedene Nährsubstanzen. Die Deckgläschen-Untersuchung ergab, dass zwischen den Gewebszellen und im Blute zwischen den rothen Blutkörperchen eine grosse Anzahl Diplo-Bakterien vorhanden waren, deren Charaktere weiter unten geschildert werden sollen.

Die auf verschiedenen Nährsubstanzen gemachten Culturversuche ergaben aus allen Organen in Reinculturen ein- und denselben, ziemlich reichlich sich entwickelten Bacillus.

Nach 24 Stunden entwickelten sich bei 37° C. auf Agar kleine, punktförmige durchsichtige Colonien, die wie Thautropfen aussehen. Stehen die Colonien dicht bei einander, so sind sie so klein und durchsichtig, dass sie kaum sichtbar sind. Umgekehrt wenn die Colonien rar sind, dann sind sie grösser, besser sichtbar und ein wenig hervorragend; nach 10—15 Tagen sind die Colonien grösser, erreichen einen Durchmesser von 1—1½ mm und haben in ihrer Mitte eine hervorragende Zone, die etwas von ihrer Durchsichtigkeit eingebüsst hat; an der Peripherie sieht man eine plattgedrückte, circuläre, an den Rändern ein wenig gezähnte Zone.

Am Boden des Röhrchens sammelt sich gleich in den ersten Tagen wenig weisses, körniges Präcipitat.

Auf Glycerin-Agar entwickeln sich der Bacillus viel rascher und viel reichlicher, als auf einfachem Agar. Auf Zucker-Agar entwickeln sich bei tiefen Stichculturen kleine, runde, punktförmige Colonien, die aber weniger durchsichtig und gelbfarbig sind. Die Colonien scheinen sich in der Tiefe der Stichcultur zahlreicher zu entwickeln; der Bacillus verhält sich facultativ aërob, indem er sich bei Sauerstoffmangel besser entwickelt. Er scheint für gezuckerte Nährsubstanzen eine Vorliebe zu haben, indem er sich hier besonders üppig entwickelt. In Bouillon mit Lactose bildet er schon am zweiten Tage grosse Flocken, die eine beinahe ½ cm dicke Schicht am Boden des Röhrchens bilden.

Nach 24 Stunden bemerkt man eine Trübung der Bouillon, nach 2 bis 3 Tagen bildet sich am Boden des Röhrchens ein pulver-

förmiger Niederschlag. In Bouillon-Pepton ist kein Indol nachweisbar. Der Bacillus entwickelt sich gut auf Gelatine bei Zimmertemperatur und bildet dem Stiche entlang kleine, punktförmige, mehr undurchsichtige, weiss-gelbliche Kolonien. An der Oberfläche der Gelatine entwickeln sich ziemlich grosse, weisse, warzenförmige, runde Colonien, die etwas grösser sind als die in der Tiefe. Gelatine wird nicht verflüssigt. Milch wird nicht coagulirt.

Eie Entwicklung ist unscheinbar auf Serum und Kartoffeln. Diese Bakterien verfügen über eine ziemlich grosse Lebensfähigkeit auf künstlichen Medien; so haben sich Culturen nach 30 bis 35 Tagen noch reichlich entwickelt.

Die mikroskopische Untersuchung liess feststellen, dass dieser Bacillus sich in der Form unbeweglicher, runder, leicht lanzettenförmiger, 0,6 bis 0,8 μ starker Diplobakterien darstellt, einpaarig oder mehrere aneinander gereiht, selten kleine Ketten bildend. Culturversuche auf flüssigen Nahrsubstanzen ergaben manchmal lange Ketten von 20 bis 30 Paaren. In der Cultur ist keine Kapsel sichtbar. Diese Bakterien lassen sich mit allen Anilinfarbstoffen und auch nach Gram färben.

Impfversuche wurden in folgender Weise angestellt: Zwei Mäuse wurden subcutan injicirt, die eine bekam $\frac{1}{2}$ ccm Bouillon-cultur nach 8tägiger Isolirung aus dem menschlichen Körper, die zweite $\frac{1}{4}$ ccm. Die erste Maus ging nach 80, die andere nach 96 Stunden ein. An der Injectionsstelle fand sich ein geringes haemorrhagisches Oedem, die Milz vergrössert, Leber und Nieren congestionirt, keine Localisation seitens der Lungen. Im Blut findet sich eine ausserordentlich grosse Anzahl der oben beschriebenen Diplococcen, die von einer äusserst blassen Kapsel umgeben sind. Die aus den Organen dieser beiden Mäuse gemachten Culturversuche ergaben auf allen Nährmedien denselben Bacillus. Eine Maus, der ein Gemisch von Bouillon und einige Tropfen Blut von diesen Thieren einverleibt wurde, starb nach 60 Stunden und zeigte genau dieselben Veränderungen, wie die ersten beiden Mäuse. Es ist daraus zu schliessen, dass die Virulenz dieses Bacillus durch Verimpfung stärker geworden ist. Die aus den Organen dieser dritten Maus gemachten Culturversuche ergaben denselben Bacillus. Es ist also anzunehmen, dass dieses Bacterium bei Mäusen ein haemorrhagisches Oedem an der Injectionsstelle erzeugt,

während das Thier unter dem Bilde von Septicaemie, mit Milzvergrösserung und zahlreichen Bacterien im Blute stirbt.

Einem Kaninchen wurden am Ohre subcutan 3 ccm Bouilloncultur einverleibt. Schon am nächsten Tage zeigte das Thier Fiebertemperatur, 41,5, die nahezu bis zum Tode verharret. An der Injectionsstelle ist dasselbe haemorrhagische Oedem zu beobachten, wie es bei den Mäusen sich einstellte; das Thier starb nach 6 Tagen. Die Milz ist vergrössert; die aus dem Blut und den Organen gemachten Präparate zeigen eine grosse Anzahl eingekapselter Diplococcen. Alle Culturversuche ergaben, aus verschiedenen Organen herrührend, denselben Bacillus in Reincultur.

Meerschweinchen sind etwas resistenter; sie widerstehen der subcutanen Impfung mit geringen Dosen, die nur ein intensives Fieber hervorrufen, wonach das Thier wieder gesundet. Allein das Thier stirbt, nach intravenöser Injection selbst einer geringeren Dosis, unter dem Bilde der Septicaemie.

Hunde widerstehen selbst intravenösen Injectionen. Die Virulenz des Bacterium bleibt lange Zeit erhalten; es ist nach viermonatlichen successiven Verpflanzungen auf künstlichen Nährmedien noch immer pathogen für Mäuse und Kaninchen.

Um festzustellen, ob dieser Bacillus in den Nährmedien toxische Substanzen hervorbringt, die Krankheitserscheinungen erzeugen könnten, injicirten wir ein Filtrat der Bouilloncultur verschiedenen Thieren, Mäusen, Kaninchen, Meerschweinchen. Mäuse, die 1½ ccm dieses Filtrats injicirt bekamen, starben nach sechs Tagen. Kaninchen boten nach einer subcutanen Injection von 8 ccm eine starke Fieberreaction und starben nach 8 bis 10 Tagen. Meerschweinchen werden nur nach Injection grosser Dosen getödtet, indem an der Impfstelle blutiges Oedem und an den serösen Häuten oft Haematogien auftraten.

Aus den Organen einer verstorbenen Frau sind Portionen in Alcohol-Formol gehärtet und mit dreifacher Färbung — Haematoxylin, Eosin und Gram — untersucht worden.

Die Milz-Kapsel mässig verdickt und ebenso die Trabekeln. Die Arterien sind contrahirt und in ihrer Umgebung findet sich eine aus mononucleären Leucocyten bestehende Zone (Lymphocyten). Die Pulpa besteht aus grossen schütterten Zellen; in der Pulpa erkennt man proliferirte Endothelzellen und zwischen ihnen kleine, mono- und polynucleäre Zellen: wohl lymphatische Räume mit

proliferirten Wandelementen erfüllt von lymphatischen, theilweise zerstörten Elementen.

Die Lunge zeigt viel Pigment in der Umgebung der Gefässe, die erweitert sind und leucocytenreiches Blut enthalten. Manche Alveolen sind mit einer eiweissartigen, granulösen, sich blass färbenden Substanz gefüllt. Im Innern sieht man Vacuolen, wahrscheinlich Luftblasen. Das Alveolenepithel ist stark geschwellt, ohne desquamirt zu sein. Mit Immersion sieht man im Inneren der Gefässe zahlreiche Bakterien den vorhin geschilderten entsprechend.

Im interstitiellen Gewebe der Nieren fand man zahlreiche Granulationszellen. Die Glomeruli sind geschwellt und zellenreicher. Die Tubuli haben geschwelltes Epithel und in ihrem Innern finden sich eiweissartige, körnige Massen. Die Gefässe sind erweitert, namentlich die Venen. Zahlreiche Diplobakterien sowohl im Innern der Gefässe wie in einigen erweiterten Nierentubuli inmitten körniger eiweissartiger Massen. Diese Bakterien sieht man auch in den Glomeruli, wo sie mit den rothen Blutkörperchen vermischt sind. Im Innern der Gefässe finden sie sich nicht nur zwischen den Blutkörperchen, sondern auch in der Mitte von körniger Masse, welche eine Art Thrombus bilden.

In der Leber ist das interstitielle Gewebe verdickt, mit wenigen Rundzellen in der Umgebung der Gallenkanälchen, welche verdickte Wände haben. Die Leberzellen sind etwas blasser, mit etwas unregelmässigen Kernen. Manche Venen enthalten sogar eiweissartige Coagula, die pigmenthaltig sind, grosse, den Leberzellen ähnliche Zellen enthalten, die in das Innere der Gefässe gedrungen sind — wirkliche parenchymatöse Infarcte, wie man sie bei verschiedenen Infektionskrankheiten vorfindet. Diese Zellen sind entartet und enthalten Fetttropfen. Im Blut finden sich einzelne 0,8 μ grosse Diplococci.

Schnitte aus dem Uterus in der Gegend der gangränösen Stelle zeigen folgendes Bild: Die Infiltration setzt sich von der Oberfläche in die Tiefe fort. Dieselbe ist zunächst von einer albuminösen und fibrinösen Pseudomembran gebildet, die mehr oder weniger reticulirt ist, glasige Schollen enthält und in grosser Anzahl ein und dasselbe, bei Puerperalfieber nicht anzutreffende Bacterium. Es ist oval, mit einer Kapsel versehen, zoogloenbildend, und macht den Eindruck eines Diplobacteriums, ähnlich dem Pneumococcus, von dem es sich aber durch die ovalen Glieder und die Zooglea-

bildung unterscheidet. Die Unterschiede sind, wie wir oben gesehen, in Kulturen scharf ausgesprochen. Die Uterusschleimhaut ist necrosirt, haemorrhagisch infiltrirt und mit polynucleären, einen fragmentirten Kern enthaltenden Leucocyten infiltrirt. Die hypertrophirten Muskelfasern erreichen wirkliche Riesengrösse, und sind viel grösser als im schwangeren Uterus.

Die ausführliche Schilderung der pathologisch-anatomischen Veränderung ist in der Erklärung der Tafel nachzusuchen.

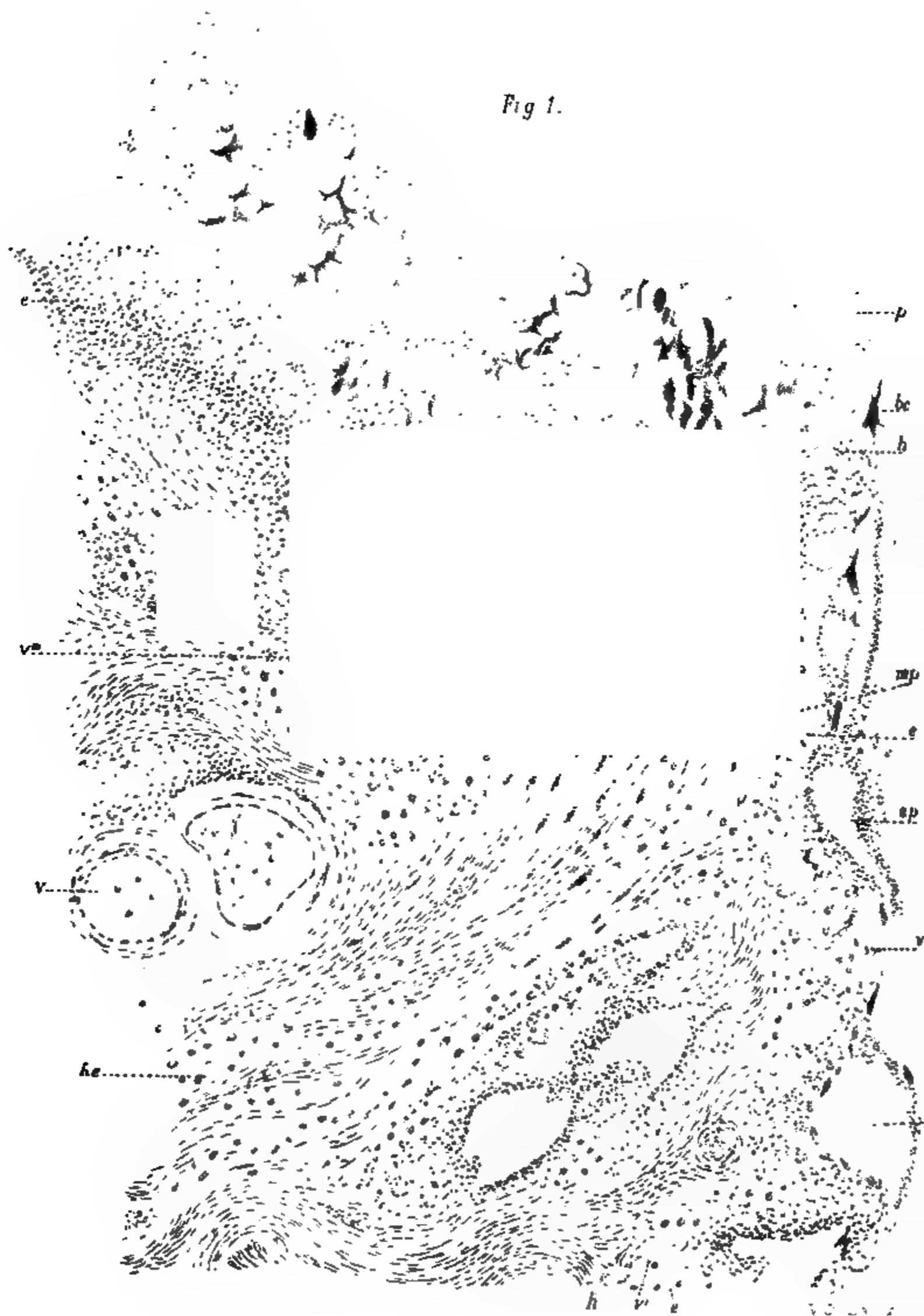
Als wesentlichsten Befund wollen wir besonders die hyaline und fibrinöse Umwandlung der Gefässwände und ihrer Umgebung namentlich an den haemorrhagisch infiltrirten Stellen, sowie die ungemeine Erweiterung anderer nicht entarteter Gefässe der Umgebung hervorheben. Diese Gefässe sind zunächst dünnwandig und von einer breiten Zone von frischem Granulationsgewebe umgeben. Wie dies in Fig. I u. III ersichtlich, ist ein grosser Theil der Infiltrationen von grossen Zellen gebildet, deren Ursprung von proliferirten Muskelzellen keinen Zweifel zulässt. Dieser Fall ist nun insofern für meine Auffassung der haemorrhagischen Infectionen des Menschen zu verwerthen, als es sich um eine puerperale Infection eines offenbar sonst nicht prädisponirten Individuums handelt, wobei das Virus sich sowohl morphologisch als auch biologisch als ein spezifisches Bacterium darstellt, welches ich bisher nicht beobachtet habe, und welches für die haemorrhagische Form der Infection verantwortlich gemacht werden darf. Denn einerseits zeigen die unter dessen Wirkung stehenden Gefässe solche Veränderungen, wie sie mit den Blutungen innig zusammenhängen und andererseits vermag das Bacterium auch bei Thieren — ohne jede Vorbereitung der letzteren — haemorrhagische Septicaemie zu erzeugen.

Erklärung der Tafel 3 und 4.

Fig. I. Puerperale hämorrhagische Septicämie. — Uterusquerschnitt in der Gegend des Ansatzes der Placenta. Methylenblau-Eosin.

P, Diphtheritische Pseudomembran; *o*, oberflächlich granulirte Schicht; *b c*, Bacteriencolonien; *l*, untere, aus Leucocyten gebildete Grenze, *h*, Haemorrhagien; *Sp*, in die Tiefe dringende, mit Bacteriencolonien ausgekleidete Spalte. Dieselbe ist von erweiterten und entarteten Gefässen *v^I* umgeben. Dieselben sind glasig, zum Theil erhalten und von Haemorrhagien, *h^I*, umgeben. Andere Gefässe sind von grossen, theils endothelialen, *v^{II}*, theils von aussen eingedrungenen Elementen ausgefüllt. Auch finden sich durch glasige, fibrinöse Massen ausgefüllte Gefässe. Unterhalb der Leucocythenzone finden sich erweiterte Gefässe mit glasig entarteter Wandung *v^{III}*, zum Theil von

Fig 1.



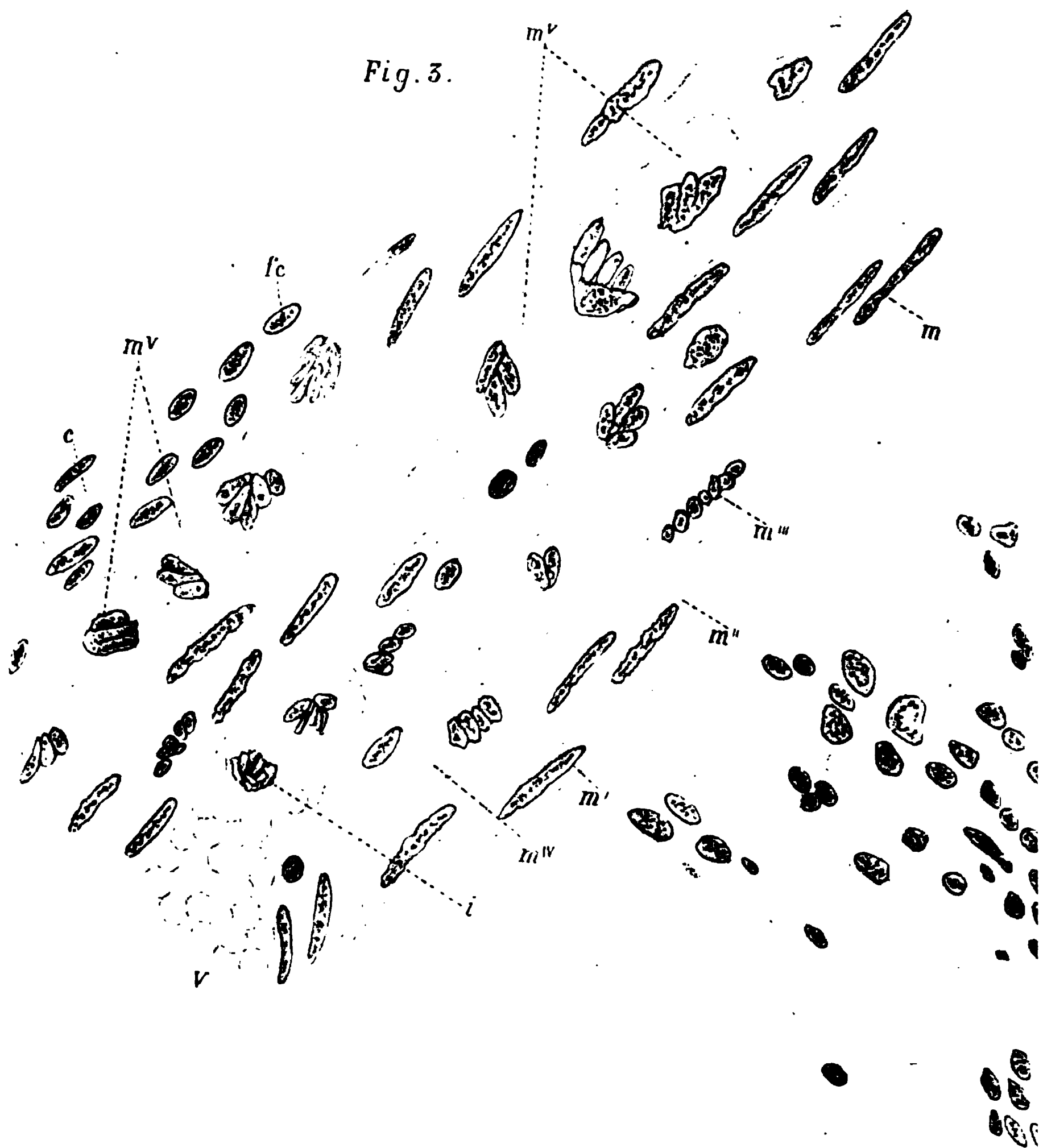
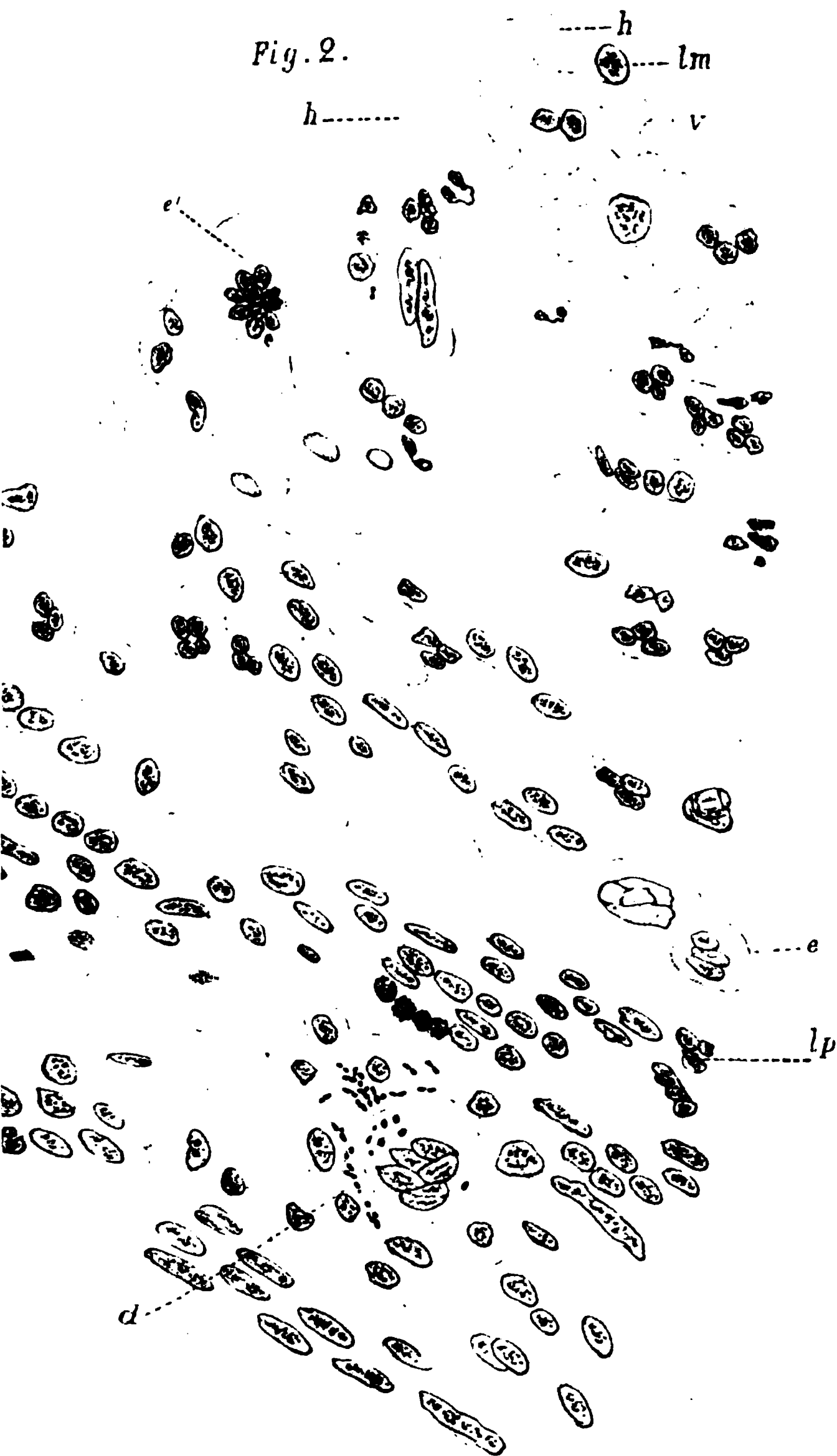


Fig. 2.



Häch-
man
ndem
nden
end-
rden
man
er-

ato-
then
llen-
ge-
tirte
nten
ge-
kel-
rien
ge-

des
llen,
gen-
del-
ver-
rere
gen-
nes
in
ge-
ide-

ck-
ien
ch-
Er-

en
ti-
be-
ler
on

VerA



Haemorrhagien und von einer Leucocytenzone umgeben. In den oberflächlichen Muskelschichten sind die Gefässe blass erweitert (*v*). Hier erkennt man eine eigenthümliche Proliferation und Entartung der Muskelemente, indem diese aufquellen, z. Th. hyalin entarten und zu grossen länglichen oder runden Zellen zerfallen (*mp*). Ein Theil der grossen Rundzellen, welche die endzündliche Zone durchsetzen und selbst in den Blutgefässen gefunden werden (*he*), stammen offenbar aus diesen Muskelementen. Ausserdem erkennt man hier noch Lymphgefässe von Granulationszellen, Haemorrhagien und den erwähnten grossen Zellen umgeben.

Fig. II. Ein Gefäss der haemorrhagischen Zone des Uterus, Haematoxylin-Eosin-Gram, bei 800facher Vergrösserung. *v*, Gefäss mit rothen Blutkörperchen, *L*, polynuclearen Leucocyten, *lp* und einkernigen Zellen. Die Wandung ist undeutlich begrenzt und geht in das homogene, rosig gefärbte vacuoläre Gewebe der Umgebung über, in deren Lücken fragmentirte Kerne (*lp*), grössere Zellen mit gelapptem Kerne *e*, oder mit Kernfragmenten *e^I* enthalten sind. Stellenweise haben sich zellreichere, dichtere, dunkler gefärbte Herde gebildet, in deren Mitte grosse Rundzellen, wohl von Muskelementen herstammend, umgeben von den charakteristischen Diplobacterien (*d^I*) angetroffen werden. Daneben finden sich vergrösserte und z. Th. gewucherte Muskelzellen (*m*).

Fig. III zeigt die eigenthümliche Wucherung der Muskelzellen des Uterus in Folge des specifischen Infectionserregers: *m* normale Muskelzellen, *m^I* vergrösserte Elemente mit röthlich gefärbtem Protoplasma, *m^{II}* mit eigenthümlich geschwelltem Kerne, *m^{III}* mit Segmentation des Kernes; *m^{IV}*, spindel- oder kreuzförmige und z. Th. hyaline gequollene Muskelfaser mit Kernvergrösserung und Segmentirung. *m^V*, ungemein gequollene und in mehrere grosse Zellen zerfallene Muskelfasern. Diese Zellen sind durch eine eigenthümliche Färbung und durch die eigenthümliche Lappung des Kernes charakterisirt und erscheint es nicht zweifelhaft, dass die Zelle *i*, welche in ein Blutgefäss durch die defecte Wandung eingedrungen ist, aus einer gewucherten Muskelzelle stammt. *C*-Capillare umgeben von proliferirtem Bindegewebe (*fc*).

Discussion.

Herr Chiari: Ich möchte nur bemerken, dass es mir zweckmässiger erschiene, einen Fall von Pest, bei dem Häorrhagien zugegen sind, häorrhagische Pest zu nennen, weil ja die Bezeichnung häorrhagische Septhämie immer erst der näheren Erläuterung bedarf.

Herr Babes: Ein Theil der haemorrhagischen Infectionen kann unzweifelhaft in Analogie mit den haemorrhagischen Septicaemien der Thiere, als haemorrhagische Sept. des Menschen betrachtet werden, indem es sich im Sinne der Koch'schen, sowie der französischen Terminologie um wahre allgemeine Bacterieninvasion

ins Blut mit septicaemischen Erscheinungen handelt. So kann die Pestinfection, welche übrigens wohl immer einen haemorrhagischen Character besitzt, sich gut in die grosse Gruppe der haemorrhagischen Infectionen des Menschen und namentlich der septischen Processe einreihen.

23. Herr V. Babes und V. Sion-Bukarest.

Ueber Veränderungen im Nervensystem bei Pellagra.

Nachdem Rumänien von Pellagra schwer heimgesucht worden ist, indem in manchen Gegenden die ländliche Bevölkerung im Verhältniss von 6 pro Tausend an derselben erkrankte, erwächst uns die Verpflichtung, uns mit dieser eigenthümlichen Krankheit näher zu beschäftigen. Die Pellagragegenden fallen grösstentheils mit jenen zusammen, in welchen grosse Armuth, Alkoholmissbrauch, Malaria und Syphilis herrschen und wo sich die Bevölkerung fast ausschliesslich von Mais nährt.

Wir haben die Krankheit zwar in verschiedenen Richtungen studirt, um zunächst in deren Wesen einzudringen; doch war der Erfolg unserer Bemühungen ebenso ungenügend wie jener anderer Forscher, welche in Italien und Frankreich die Pellagra beobachtet hatten. Wir glauben auf Grund eingehender Untersuchungen annehmen zu dürfen, dass Pellagra eine Allgemeinerkrankung darstellt, indem zunächst die der Sonne direct ausgesetzten Hautpartien, besonders die Handrücken und das Gesicht wiederholt in Form eines oft brennenden, später desquamierten Erythems ergriffen werden, welche sich im Verlauf von Jahren auf die Darmschleimhaut erstreckt und sich später im Centralnervensystem localisirt, indem dann ein eigenthümliches, acutes oder chronisches Irresein, Delirien, Demenz, spastische und Lähmungserscheinungen, clonische und tonische Krämpfe an den unteren Extremitäten auftreten und dass sie bei Andauern des ursächlichen Momentes unter Cachexie zum Tode führen kann. Zugleich ist es für die Krankheit eigenthümlich, dass ein Wechsel der Lebensweise selbst in sehr vorgeschrittenen Stadien der Krankheit Heilung oder bedeutende Besserung herbeiführt. Trotz mancher gegentheiliger Behauptungen glaube ich daran festhalten

zu dürfen, dass die Krankheit mit Maisnahrung zusammenhängt, wenngleich ja ähnliche Zustände manchmal auch in Folge anderer ungenügender Nahrungsmittel, namentlich bei schwerer Schädigung des Centralnervensystems, hervorgebracht werden können.

Es ist aber andererseits über allem Zweifel erhaben, dass selbst ausschliessliche Maisnahrung nicht Pellagra erzeugt, wenn nicht noch andere begünstigende Umstände hinzutreten, unter welchen namentlich hereditäre oder erworbene Schwäche oder Degeneration und Alkoholmissbrauch die wichtigsten sind. Fraglich ist es, ob jeder Mais oder blos bestimmte Maisarten, oder ob nur verdorbener Mais die Krankheit hervorrufen. Unsere diesbezüglichen Nachforschungen haben erwiesen, dass bestimmte weniger nahrhafte Maissorten, dass in seinem Nährwerth verringerter, verdorbener oder unreifer Mais die Krankheit allerdings häufiger erzeugt, dass aber auch reifer und nicht verdorbener Mais oft zur Krankheit Anlass geben kann. Die vielumstrittene Frage, ob blos verdorbener Mais die Krankheit erzeuge, scheint selbst von dem eifrigsten Verfechter der Theorie des verdorbenen Mais in letzter Zeit derart abgeändert worden zu sein, dass man annimmt, dass fast jeder Mais mehr oder weniger zersetzt in Gebrauch kommt. Unzweifelhaft wird unreifer oder sehr verdorbener Mais schädlicher wirken, als der gewöhnliche sogenannte gesunde. Eine banale Zersetzungsursache durch *Penicillium glaucum* oder durch Kartoffelpilze wird im Mais Toxine erzeugen, ebenso wie ähnliche Ursachen essbare Pilze in schädliche verwandeln können. Hierbei wurde immer wieder constatirt, dass von sonst unter denselben Verhältnissen lebenden Menschen selbst schlecht genährte oder verkommene nicht erkranken, wenn dieselben nicht ausschliesslich von Mais leben, dass zahlreiche nur vom Mais lebende besser situirte oder robuste gesunde, nicht alkoholische Individuen trotzdem nicht erkranken, während schwächliche und besonders alkoholisirte der Pellagra zum Opfer fallen.

Es erscheint demnach plausibel, anzunehmen, dass der Mais nicht sowohl ein relativ ungenügendes Nahrungsmittel ist, als dass derselbe schwach toxische Substanzen enthält, welche sich durch Verderbniss vermehren und welche auf geschwächte oder sonst disponirte Individuen schädlich wirken, oder aber, dass bei solchen Individuen in Folge der Maisnahrung bei Gegenwart von Fermenten der Organismus derartige Substanzen bereitet. Die von Lombroso be-

schriebenen, aus Mais gewonnen toxischen Substanzen konnten hier allerdings nicht gewonnen werden.

Leider sind wir in unseren Untersuchungen über die wirksame Substanz, deren specifischen Charakter wir aber nachgewiesen zu haben glauben, noch nicht zum Abschluss gelangt, so dass wir uns einstweilen auf einem anderen Gebiete aussprechen wollen, auf welchem unsere Forschungen etwas weiter fortgeschritten sind; namentlich werden wir uns erlauben, in die bisher wenig gewürdigten feineren anatomischen Veränderungen bei Pellagra einzugehen. Vielleicht werden dieselben uns auch irgendwelche Aufschlüsse über einige der angedeuteten praktischen Fragen geben können.

Nachdem alle bisherigen aetiologischen Pellagraforschungen kaum zu irgend welchem sicheren Resultat geführt haben, indem weder für die giftigen Produkte der Gärung oder Verwesung von Mais noch für die auf Mais oder in den Fäces Pellagräser gefundenen Bacterien irgend welcher aetiologischen Zusammenhang mit der Krankheit nachgewiesen werden konnte und auch die Maisnahrung von Thieren in derselben Art wie dieselbe beim Menschen Pellagra erzeugt, trotz der gegentheiligen Behauptungen italienischer Autoren zu keinerlei verwerthbaren Resultaten geführt hat, glaubte ich mich berechtigt, auch in der Erforschung dieser Krankheit zunächst eine solide pathologisch-anatomische Grundlage zu suchen.

Es wurden zwar schon früher mehrere derartige Angaben gemacht, doch wurde namentlich die Histologie der Krankheit bisher ziemlich vernachlässigt. Freilich handelte es sich den zu lösenden Fragen gegenüber um sehr feine und schwer zu erschliessende Läsionen.

Die eigenthümlichen Erytheme der Pellagiösen sind wohl trophoneurotischer Natur. Ausser Hyperämie konnten wir in excidirten Hautstücken geringe Serumtranssudation mit wenigen Leucocythen und einer eigenthümlichen metachromatischen homogenen diffusen Masse (wohl Albuminate) erkennen, während namentlich die Schweissdrüsen zellreicher und metachromatische Granulationen enthaltend, angetroffen wurden. An den kleinsten Nerven konnte man ebenfalls ausser einer mässigen Durchtränkung mit homogener blass färbbarer Masse und verhältnissmässiger Armuth an myelinen Fasern nichts Aussergewöhnliches constatieren.

Viel bedeutender sind die Veränderungen im Stadium der desquamativen und namentlich der chronischen pigmentären ab-

schuppenden Hautverdickung. Hier erkennt man ganz auffällige Wucherungsvorgänge des Epithels; indem verschiedene gut unterscheidbare Schichten homogenen dicken oder lockeren Materials gebildet werden. Die inneren Epithelschichten enthalten viel gelbes Pigment, die Papillen sind in Zellwucherung begriffen und mit zahlreichen Plasmazellen versehen; die Schweissdrüsen sind gewuchert und die erweiterten Talgdrüsen enthalten oft reichliche Colonien von kleinen Diplobacterien, in deren Umgebung Granulationsgewebe diffus oder herdförmig gelagert auftritt. In demselben prävaliren gewucherte Endothelien und Plasmazellen. Die bedeutende Verdickung der Haut wird durch ein eigenthümliches massenhaft eingelagertes Gewebe bedingt, welches zum Theil aus hyalinen wellenförmigen dicken brüchigen Fasern, vielleicht z. Th. Exsudat, zum grössten Theil aber entartetem elastischem Gewebe gebildet ist. In diesem Gewebe findet man zahlreich blasse dicke Stäbchen oder Doppelstäbchen, welche an Bacillen erinnern, durch Anilinfarben aber nur schwach gefärbt werden. Es handelt sich also hier um einen eigenthümlichen Irritations- und Exsudationszustand der Haut, welcher im Beginn allenfalls mit einem durch bestimmte Nahrungsmittel bei disponirten Personen erzeugbaren Erythem verglichen werden könnte, während später ein die Function der Haut schädigender chronischer sclerotischer desquamativer Prozess auftritt, welchen wir in einer späteren Mittheilung ausführlicher beschreiben wollen.

Im Dickdarm wurde häufig eine eigenthümliche körnige Necrobiose des oberflächlichsten Schichten, sowie Dequamation des Drüsenepithels und Atrophie der Muscularis gefunden. Die Niere zeigt bei acuten Formen eine eigenthümliche Schwellung der Epithelien selten mit fettiger Entartung, oft mit pigmentirten Massen im Epithel und im Lumen der Kanälchen, welche oft mit hyalinen Schollen und Cylindern erfüllt sind. In der Umgebung der Gefässe oft Pigmentanhäufung und Zellenwucherung. Besonders interessirte uns das Nervensystem, welches bei dieser Krankheit früher oder später in Mitleidenschaft gezogen wird.

Während in den kleinen peripherischen Nerven ausser der erwähnten mässigen Quellung durch seröse Durchtränkung nichts Besonderes gefunden wurde, constatirten wir stellenweise geringe Reizungszustände der sympathischen Nervenganglien, vornehmlich den Bauchsympathicus und des Auerbachschen Plexus, welche besonders im Auftreten reichlicher Sternzellen zum Ausdruck

gelangen; hingegen konnten wir uns nicht von einer besonderen Menge vom Pigment in den Zellen überzeugen.

Während in den meisten Fällen in den Nervenstämmen und in den Rückenmarkswurzeln nichts Besonderes zu erkennen war, fanden sich in anderen Fällen bedeutende Veränderungen, namentlich in den hinteren Wurzeln. In einem Falle waren dieselben von einer breiten Zone eines Granulationsgewebes umgeben, welches besonders aus Plasmazellen und gequollenen endothelialen Elementen, dann aus gequollenen fixen Zellen und wenig kleine mononucleären Rundzellen besteht.

In anderen Fällen handelt es sich um eine Entartung der Nervenfasern selbst, indem die Wurzeln, besonders die hintere nach dem Austritte aus dem Ganglion nach Pal viel blasser gefärbt sind als die eintretenden Fasern. Die Myelinhülle enthält eben statt der schwarzblauen Masse eine blassbraune granulirte Substanz, während am Axencylinder selbst blos stellenweise Quellung oder Vacuolisirung beobachtet werden kann.

Wieder in zwei anderen Fällen sind die hinteren Wurzeln der Sitz bedeutender chronischer atrophischer und irritativer Veränderungen, indem namentlich ein grosser Theil der Nervenbündel, besonders die mehr hinten-median gelegenen mittels der Pal-Weigert'schen Färbung ganz blass gefärbt werden. Blos vereinzelt findet man in diesen Bündeln dicke, schwarz gefärbte Fasern. Bei genauer Untersuchung dieser Bündel erkennt man, dass die meisten Fasern zu sogenannten „leeren Fasern“, also ohne Myelin und Axencylinder geworden sind, zwischen welchen ziemlich derbes, homogenes, manchmal schwieliges Gewebe mit weniger Zellen lagert. Blos in der Umgebung der theils geschrumpften, theils erweiterten Gefässe findet man oft eine Zone von mononucleären Rundzellen.

Man kann also in mehr als der Hälfte der Fälle Perineuritis, sowie parenchymatöse oder chronische interstitielle Neuritis der hinteren Spinalwurzeln unterscheiden.

Die Spinalganglien sind oft bindegewebsreicher und erkennt man oft in der Umgebung der Nervenzellen, welche wenig verändert erscheinen, reichliche Nervenfasernetze, wie es mir schien, zum Theil neuer Bildung.

Die interessantesten Veränderungen constatirten wir aber im Bereiche des Centralnervensystems. Dasselbe und namentlich das

Rückenmark wurde schon früher von Tuczak und P. Marie untersucht und wurden von diesen Forschern eigenthümliche Veränderungen beschrieben, namentlich Strangdegenerationen gewisser Gegenden, welche mit jenen der beim Fötus zuletzt mit Myelin versehenen Bahnen gewisse Analogien aufweisen.

Nach diesen Forschern sind bei Pellagra neben den Goll'schen Strängen die Pyramidenbahnen, die hintere Wurzelzone, das Schultze'sche Komma entartet, was auf einen endogenen Ursprung der Läsionen bei Pellagra hinweisen würde. Unsere Befunde bei 10 Fällen von Pellagra decken sich indes keineswegs mit jenen der erwähnten Autoren.

Zunächst haben wir ja das häufige Ergriffensein der hinteren Wurzeln betont, welches der Annahme eines rein endogenen Prozesses widerspricht, indem der aufsteigende Verlauf der Entartung von den Wurzeln aus deutlich verfolgt werden kann, wenn nicht zugegeben werden darf, dass der Verlauf der Entartung von jenen des tabischen Prozesses gewöhnlich abweicht. In der That sind bei Pellagra die Lissauer'sche Zone sowie die vorderen Wurzelzonen weniger ergriffen als bei Tabes, während aber die Clarke'schen Säulen bei beiden Prozessen tief verändert sind.

Wenn indessen der krankhafte Prozess im Rückenmark weit vorgeschritten ist, findet sich das gesammte Gebiet der Hinterstränge ziemlich diffus ergriffen, indem allerdings noch Reste von schwarzen Fasern in der Lissauer'schen Zone, zwischen den Budach'schen und Goll'schen Strängen sowie an der medianen Grenze der Hinterhörner übrig bleiben.

Auch die Art der Veränderung ähnelt jenen bei Tabes, indem es sich hauptsächlich um Schwund und Atrophie der Nervenfasern mit Auftreten reichlichen Neurogliamassen mit spärlichen Zellen, besonders im Zusammenhang mit den verdickten Gefäßen handelt; dennoch kann man behaupten, dass bei Pellagra eine Erblassung mit körnigem Zerfall der Nervenfasern prävaliren, indem blos in späten Stadien das histologische Bild mit jenem bei Tabes zusammenfließt.

Während nun die Veränderungen der weissen Substanz einigermaßen gewürdigt worden waren, sind jene der grauen Substanz und namentlich der Gesamttcoformation derselben bis zu unseren Untersuchungen fast unbekannt geblieben, obwohl eben die Locali-

sation der Veränderungen in der weissen Substanz auf wesentliche Veränderungen auch der grauen Substanz hinweisen.

Zunächst fanden wir in mehreren Fällen eine Fortsetzung der Veränderungen der hinteren Wurzeln in die Hinterhörner, so in einem Falle bedeutende Gefässverdickung, in einem anderen das Auftreten einer ausgedehnten homogenen Schwielen im Anschluss an sclerotische Veränderung der Hinterwurzeln. In anderen Fällen setzte sich das die Gefässe umgebende Granulationsgewebe aus den Wurzeln in die Hinterhörner und in die hintere Wurzelzone fort.

Besonders ausgesprochene Veränderungen konnten wir manchmal an verschieden gelegenen Stellen wahrnehmen, welche einen Theil der Vorder- oder Hinterhörner einnahmen und wohl localen Ursprungs sein dürften. Es handelt sich um chronisch entzündliche Herde mit oft ungemeiner Verdichtung oder Sclerose der Grundsubstanz, mit Schwund des feinen Nervengeflechtes, mit Schwund oder gelben Atrophie der Nervenfasern und mit ungemeiner Verdickung und oft Verstopfung der Gefässe. Es sind dies Veränderungen, welche makroskopisch deutlich zu erkennen sind und sich oft auch auf die umgebende weisse Substanz erstrecken. Freilich muss man oft sorgfältig suchen, um diese sclerotischen Herde zu finden, dieselben sind aber offenbar für einen Theil der Veränderungen der weissen Substanz verantwortlich.

Eine andere wesentliche Veränderung betrifft grössere Zellgruppen der grauen Substanz. Die Clarke'schen Säulen sind immer ergriffen, indem gewöhnlich alle Zellen derselben gequollen, oft kernlos angetroffen werden, indem das Centrum derselben von einer grob granulirten Pigmentmasse oder von einer fein granulirten blassen, wohl schleimartigen Substanz ausgefüllt ist, während die Peripherie blos stellenweise Chromatin enthält.

Ähnlich entartet sind ausserdem verschiedene Zellgruppen der Vorderhörner, namentlich in medianen und lateralen Antheilen des Lendenmarkes. Hier erkennt man noch öfters eigenthümliche Wucherung von verzweigten Neurogliazellen, welche die entarteten Nervenzellen dicht umgeben und später an deren Stelle eigenthümliche, oft strahlig angeordnete Haufen bilden. Verschiedene Forscher betonen ferner Wucherungsvorgänge mit Obliteration des Centralkanals, welche Befunde ich bestätigen kann, ohne aber denselben einstweilen wesentliche Bedeutung zuzuerkennen.

Noch eine weitere Veränderung des Rückenmarks konnte in vielen Fällen von Pellagra constatirt werden. Es handelt sich namentlich um Anomalien der Architektur des Organs. Nur selten konnte ich derartige Formveränderungen der grauen Substanz bei anderen Erkrankungen oder im normalen Rückenmark beobachten. Namentlich die Zeichnung der grauen Substanz findet sich bei Pellagra oft auffallend verzerrt. Abgesprengte Inseln grauer Substanz sind in die weisse Substanz gerathen, Zellgruppen haben ihre Lage verändert, die Clarke'schen Säulen sind manchmal in die Vorderhörner gerathen.

Diese Veränderungen haben jedenfalls nichts mit einer etwaigen Verletzung oder Misshandlung des Rückenmarkes zu thun, so dass ich mich fragen musste, ob diese offenbar angeborenen Anomalien nicht eine Krankheitsanlage, eine Prädisposition für die pellagröse Erkrankung abgeben konnten, indem wir ja die wesentliche Rolle einer Prädisposition für Pellagra sicher constatiren konnten.

Nachdem ich in drei meiner Fälle und in zwei Fällen von Tuczek derartige Bildungs-Anomalien bei Pellagra beobachten konnte, glaube ich mich berechtigt, die Aufmerksamkeit auf dieselben zu lenken.

Von bedeutender praktischer Wichtigkeit war es endlich, die Veränderungen des Gehirns bei Pellagra genauer zu studiren. Die bekannten makroskopischen Veränderungen zeigen Oedem, Hyperämie, weiter aber nichts Charakteristisches auf und auch die bisherigen histologischen Befunde waren nicht klar.

Wir selbst fanden in einigen Fällen sowohl in der Oblongata als auch in der Hirnrinde stellenweise kleine sclerotische Herde, denen im Rückenmark ähnlich, ferner waren degenerative Veränderungen in manchen langen Bahnen des Rückenmarks, namentlich in einem Falle in den Pyramidenbahnen zu verzeichnen, die hauptsächlichsten Veränderungen aber mussten in der Hirnrinde gesucht werden und in der That hatte ich schon vor langer Zeit bestimmte Veränderungen in der psychomotorischen Zone beschrieben, namentlich in der Gegend grosser Pyramidenzellen.

Zunächst findet sich Hyperämie manchmal mit Endothelwucherung sowie mit Rundzellenanhäufung und Neuroglia-Zellschwellung um die Gefässe, besonders aber erkennt man Wucherungsvorgänge an der Basis der Pyramidenzellen.

Hier haben sich in der Regel kleine einkernige Rundzellen in den erweiterten pericellulären Räumen angehäuft, indem ausserdem noch längliche gelb pigmentirte Zellen, wohl endothelialer Natur, auftreten. Die kleinen Nervenzellen erscheinen wenig verändert, oft findet sich eine blasse gequollene Masse oder reichliches Pigment an Stelle des Kerns, welcher oft verdrängt und atrophisch ist, während die chromatophile Substanz vermindert und an die Peripherie gedrängt ist.

Besonders auffallend sind aber die Veränderungen der grossen Pyramidenzellen, namentlich des paracentralen Lappens.

In den untersuchten zwei Fällen waren alle diese Zellen schwer geschädigt, fast durchwegs ohne chromatophile Massen, blos fein granulirt, blasig gequollen mit Vacuolen, kernlos oder mit atrophischem, dislocirtem formlosem Kern mit erblassten, oft gequollenen Kernkörperchen, ohne oder mit abgebrochenen gequollenen Fortsätzen mit seitlich verdrängtem Pigmente und von erweitertem pericellulärem Raume umgeben. Die äussere Begrenzung des Raumes ist mit einer gelblichen scholligen Masse ausgekleidet. Die kleinen Lymphräume sowie die pericellulären Räume der kleinen Nervenzellen in der Umgebung der grossen Zellen weisen reichliche Zellwucherung im oben angegebenen Sinne auf.

Die angegebenen Veränderungen des Centralnervensystems bei Pellagra sind in mancher Beziehung instructiv. Wir sehen zunächst, wie die Schädlichkeit auf verschiedenem Wege und in verschiedener Weise einwirkt, und glauben wir uns berechtigt, anzunehmen, dass für die auf anderem Wege nachgewiesene Prädisposition als wichtiges Entstehungsmoment der Krankheit auch die pathologische Forschung wichtige Elemente beisteuern konnte. Eben in der grossen Rolle der Prädisposition sehen wir auch eine Erklärung für die mannigfaltige Erscheinungsweise der Pellagra und ihre nervösen Manifestationen, indem diese Prädisposition eben in verschiedenen Bildungsanomalien oder vorhergehenden Erkrankungen namentlich Pellagra selbst, Malaria, Syphilis und Alkoholismus der Eltern besteht, welche verschiedene schwache Punkte erzeugen, von welchen ausgehend auch die pellagröse Erkrankung verschiedene Localisationen aufweisen muss. In allen Fällen aber wird neben diesen Localisationen auch eine Allgemeinerkrankung entstehen, welche eben jene Gebiete umfassen muss, welche bei einer Allgemeinschwächung des Nervensystems zunächst unzulänglich werden. Es

sind dies die am meisten in Anspruch genommenen, die complicirtesten Gebilde und Systeme, gerade jene, welche auch beim Fötus sich zuletzt voll entwickeln, also eben die langen Bahnen und namentlich die psychomotivischen Centren und Bahnen.

Eine derartige Auffassung scheint mir mehr in Einklang mit den Thatsachen zu stehen, als die von P. Marie versuchte Schematisirung der pellagrösen Rückenmarksveränderungen.

Um endlich auf Grund der hier kurz skizzirten Veränderungen auf die Frage des Wesens des Prozesses zurückzukommen, glauben wir in den Veränderungen des Centralnervensystems die Wirkung eines Giftes zu erkennen, welches sich an das Nervensystem wendet und zunächst weniger in demselben als durch dasselbe zur Wirkung gelangt, während später die accumulatorische Wirkung desselben in eine langsam und periodisch sich entwickelnden chronischen Irritation und Entartung des Centralnervensystems in Form von disseminirten sclerotischen Herden, von Entartung bestimmter Nervenzellen und langer Bahnen zum Ausdruck kommt.

Lehrreich ist hierbei noch besonders, dass diese Veränderungen, welche in den bekannten maniacalischen und hochgradigen depressiven Gehirn- und Rückenmarkszuständen ihren Ausdruck finden, noch bis zuletzt zur Heilung gelangen können und dass letztere einfach mittels Ersatz der ausschliesslichen Maisnahrung durch gemischte Nahrung ziemlich schnell erzielt werden kann.

Dieser Umstand spricht zunächst für die geringe Schwere vieler der bei Pellagra constatirten Veränderungen der Centren und Systeme, andererseits auch gegen die rein parasitäre Natur der Erkrankung und stellt die Pellagra in eine Reihe mit anderen Ernährungs-krankheiten, welche durch lange andauernde, wenn auch geringe Schädlichkeiten wirken, die keine tiefgreifenden Veränderungen erzeugen und zu ihrem Zustandekommen eines geschwächten Organismus bedürfen, und bei welchen noch in vorgeschrittenen Stadien der Erkrankung Entziehung der Schädlichkeit und Kräftigung des Organismus zur Heilung führen.

24. Herr Kockel-Leipzig.

Ueber eine neue Fibrin-Färbemethode.

Das Verfahren, welches ich Ihnen demonstrieren möchte, ist kurz folgendes:

Möglichst dünne (nicht über 5 Mikren dicke) Paraffinschnitte werden nach der japanischen Methode auf Deckgläser aufgeklebt. Die entparaffinirten Schnitte kommen:

1. für 5 Min. in 5%ige Essigsäure (um an Sublimat- und Formalinpräparaten die Tinctionsfähigkeit der rothen Blutkörperchen herabzusetzen; bei andersartiger Fixirung kann die Essigsäure-Behandlung unterbleiben, da sie nutzlos ist).

2. Auswaschen in Wasser.

3. 5—10 Min. Beizen in 1—5%iger Chromsäurelösung.

4. 5—20 Sek. wässern in der Porzellanschale (photographische Tasse), bis die Schnitte noch eben, aber deutlich blassgelb gefärbt sind. (In Müller'scher Lösung und Formalin fixirte Präparate werden kürzer gewässert, als andersartig fixirte.)

5. 15—20 Min. färben in dem ursprünglichen Weigert'schen Hämatoxylin (älterer oder frischer Bereitung).

6. Abspülen in Wasser.

7. 1 Min. behandeln mit gesättigter wässriger Alaunlösung.

8. Auswaschen in Wasser.

9. 3—6 Min. (ev. auch kürzer oder länger, je nach der Dicke der Schnitte) differenzieren in Weigert's Borax-Ferricyankalium-Lösung, die mit der dreifachen Menge Wassers verdünnt wird (bei stärkerer Verdünnung weit langsamere Differenzirung). Die Differenzirung ist von Zeit zu Zeit unter dem Mikroskop zu kontrolliren und beendet, wenn das Fibrin blauschwarz, der Grund rauchgrau oder bräunlich bis braun aussieht.

10. Auswaschen in Wasser.

11. $\frac{1}{4}$ —1 Stunde behandeln mit gesättigter wässriger Alaunlösung.

12. Auswaschen in Wasser.

13. Eventuell contrastirende Kernfärbung mit Safranin, Alaunkarmin oder Alaun-Chochenille.

14. Alkohol, Oel oder Xylol, Balsam.

Das Fibrin erscheint dunkelblau bis schwarzblau, der Grund leicht grau oder mehr bräunlich.

Es färben sich immer nur quergestreifte und glatte Muskelfasern, oft die rothen Blutkörperchen, nicht selten auch die Zellkerne, ausserdem manche Protoplasma-Granulationen.

Die Färbung gelingt bei den verschiedenartigsten Fixirungen, scheint sich aber am besten zu bewähren für Alkohol-, Sublimat- und Formulin-(Kaiserling-)Präparate.

25. Herr Karl Winkler,

Assistent am Kgl. Pathologischen Institut zu Breslau:.

Ueber Hydrops chylosus.

Bei dem seltenen Vorkommen chylöser Ergüsse in die Bauchhöhle dürfte die Mittheilung eines Falles besonderes Interesse darbieten, insofern, als sich hier im Anschluss an ein Leiden des Sexualapparates eine schwere Affection des Lymphgefässsystems einstellte, welche mit auffallenden Folgeerscheinungen verknüpft war. Letztere sind aber erst über ein Jahr später zum Vorschein gekommen, nachdem das ursprünglich erkrankte Organ bereits durch eine Operation entfernt war, und die Patientin sich während dieser ganzen Zeit vollkommen wohl befunden hatte.

Bevor die anatomischen Befunde mitgetheilt werden, mögen einige Beobachtungen aus der Krankengeschichte Erwähnung finden.

Krankenbericht: ¹⁾

Die Patientin, eine 43jährige Frau, will bis zum Jahre 1898 stets gesund gewesen sein. Damals (7. Juni 1898) wurde eine Geschwulst aus dem Leibe entfernt. Nach Angabe des behandelnden Arztes war ein Carcinom des rechten Ovarium extirpiert worden. Die Operation war gut verlaufen, die Kranke hatte sich bis zum Anfange dieses Jahres vollkommen wohl befunden. Jetzt bemerkte sie, „dass ihr die Beine anschwellen und der Leib stärker wurde“. Diese Beschwerden nahmen sehr langsam zu. Erst im Juni 1899 suchte die Kranke die medizinische Klinik auf. Bei der klinischen Untersuchung fanden

¹⁾ Für die gütige Ueberlassung der aus der Kgl. med. Klinik stammenden Krankengeschichte bin ich Herrn Geh. Rath Professor Dr. Kast zu Dank verpflichtet.

sich starke teigige Oedeme an den Füßen und Beinen, harte geschwollene Drüsen in beiden Leistenbeugen. Auffallend war die Vergrößerung der Durchmesser in der unteren Thoraxapertur. Der epigastische Winkel war sehr stumpf, das Abdomen war stark aufgetrieben, der Nabel vollkommen verstrichen, auf der Haut fanden sich zahlreiche ectatische Venen. Bei der Palpation bestand deutliches Fluctuationsgefühl. Es wurde deshalb eine Punction vorgenommen und hierbei 5 Liter einer milchähnlichen Flüssigkeit entleert. Letztere zeigte alkalische Reaction, ein specifisches Gewicht von 1015, reichlich Eiweiss und im Aetherextracte 0,2% Fett.

Diese Flüssigkeit in der Bauchhöhle ersetzte sich bald wieder, so dass nach 7 Tagen wiederum 5 Liter entleert wurden, von gleicher Beschaffenheit wie beim ersten Male. Es traten Athembeschwerden auf und die Untersuchung des Thorax ergab auch eine Flüssigkeitsansammlung in beiden Pleurahöhlen. Auch dieser Erguss stimmte mit jenem in der Bauchhöhle hinsichtlich der Farbe, sowie seiner weiteren chemischen Beschaffenheit überein.

Unter Zunahme der Athemnoth und Schwächerwerden der Herzthätigkeit trat am 20. Juli 1899 der Tod ein.

Die Section, welche 12 Stunden nach dem Tode vorgenommen wurde, bestätigte die auf Grund der klinischen Untersuchung aufgestellte Vermuthung, dass es sich um eine Erkrankung des Lymphgefässsystems handeln musste, bot aber noch eine Reihe interessanter Nebenfunde.

Sectionsbericht:

Hydrops chylosus — Chylothorax duplex — Metastases carcinomatosae hepatis — Infiltratio carcinomatosa glandularum lymphaticarum iliac., retroperiton., mesenterial., mediastinal. — dilatatio vasorum lymphaticorum intestini et mesenterii — thrombosis carcinomatosa ductus thoracici cum dilatatione cysternae chyli et trunci lymphatici lumbalis utriusque — Lymphangiectases cysticae vasorum lymphaticorum mesenterii.

Gedrungene kräftig gebaute weibliche Leiche, Bauch halbkugelig aufgetrieben, (Umfang 113 cm) in der linea alba eine 11 cm lange Narbe, die 4 cm unter dem Nabel beginnt. Die Haut der unteren Extremitäten stark ödematös.

Bei Eröffnung der Bauchhöhle entleeren sich 600 ccm einer grauröthlichen dünnen Flüssigkeit. Das omentum majus sehr breit, lebhaft injicirt, da und dort besetzt mit grauweissen markigen Knötchen, die häufig zu beiden Seiten der Gefässe kettenartig verlaufen. Die Dünndarmschlingen stark gebläht, die Serosa lebhaft injicirt, auf ihr zahlreiche mannigfach verästelte Stränge von gelblicher Farbe, die den prall gefüllten Lymphgefässen entsprechen. Am Uebergange der Darmserosa auf das Mesenterium sieht man dieselben zu derberen Strängen vereint eine Strecke weit fortlaufen, bis sie zwischen den sehr stark vergrößerten, markig weichen mesenterialen Lymphdrüsen verschwinden. Diese Drüsenmassen in omentum minus bilden eine mehr als faustgrosse Geschwulst, die sich von der Wirbelsäule her vorschiebt.

Nach Entfernung des Dünndarms werden die Brust- und Bauchorgane im Zusammenhange herausgenommen. Längs der grossen Gefässe ziehen von der Bifurcation der Bauchaorta bis zum Halse hinauf eine Menge dicht neben einander liegender stark vergrösserter Lymphdrüsen, die zum Theil stark erweicht und mit dem lig. longitudin. ant. der Wirbelsäule fest verwachsen sind.

Der *Ductus thoracicus* ist in diesen Geschwulstmassen nur mit grosser Mühe aufzufinden. Sein Aussehen ist im Brusttheile sehr verschieden, indem stark erweiterte Stellen — von fast Bleistiftstärke — mit sehr engen — kaum auffindbaren — Partien abwechseln. Letztere sind meist zwischen Drüsenmassen eingezwängt. In seinem Querstück ist er gleichmässig weit, pilzförmig gegen das Lumen der Vena sub. clavia sin. vorgetrieben, durch breiige Geschwulstpartikel fest verstopft. Der Ductus wird in seiner ganzen Länge aufgeschnitten und erscheint alsdann mit gelblich weissen bröckeligen Massen erfüllt, die Klappen zum grössten Theil verstrichen, und als kleine Falten auf der Innenfläche sichtbar.

Bei weiterer Präparation gelingt es auch, die *cysterna chyli* aufzufinden. Sie ist stark erweitert (33 : 18 mm) und mit klarer, sehr dünner gelblicher Flüssigkeit erfüllt, frei von Geschwulstmassen. Beide *Trunci lymphatici lumbales* sind sehr stark ausgedehnt und mit derselben klaren Flüssigkeit erfüllt, welche in der Cysterna angetroffen wurde. Die zahlreichen Klappen sind auf der Innenwand beider Gefässe nur noch als parallel laufende sehr niedrige leistenartige Erhebungen sichtbar.

Auf dem Peritoneum der Bauchwand sind nirgends erweiterte Lymphbahnen zu finden. Ebensowenig ist eine Ausdehnung der Lymphgefässe an der Lungenpleura oder an der Thoraxwand vorhanden. Dagegen bot das Mesenterium einige weitere interessante Befunde.

Nahe der Wurzel des Mesenteriums fand sich in demselben eine derbe, etwa taubeneigrosse Geschwulst, die anfangs für eine mit Geschwulstmassen infiltrirte und erweichte Lymphdrüse angesehen wurde. Beim Aufschneiden erschien jedoch eine vollkommen glattwandige Höhle, aus welcher eine glasig helle Flüssigkeit abfloss. Bei genauerer Präparation erschien dieser Hohlraum vollkommen abgeschlossen, nirgends war eine Communication desselben mit den in nächster Nähe befindlichen stark erweiterten mesenterialen Chylusbahnen sichtbar, obwohl letztere bis nahe an die Cystenwand heranreichten. Letztere ist stellenweise sehr fest, unnachgiebig, verkalkt, zum grössten Theile jedoch leicht eindrückbar, etwa pergamentartig. Auf der Innenfläche finden sich einige flache, äusserst schmale Leisten, wodurch der Verdacht, dass es sich um ein stark erweitertes Lymphgefäss handle, noch verstärkt wird.

Bei der weiteren Durchsicht des Präparates wurde noch im Mesenterium des *processus vermiformis* dicht an seiner Abgangsstelle vom Coecum ein ähnliches Gebilde entdeckt.

Es fand sich auch hier eine allseitig abgeschlossene Höhle von mehr als Walnussgrösse mit klarer Flüssigkeit erfüllt. Durch verschiedene von der Innenwand her vorspringende Falten wird die Cyste in mehrere untereinander

in Verbindung stehende Räume getrennt. Auch diese liegen gänzlich gegen die Umgebung abgeschlossen, zwischen Lymphdrüsenpacketen in das mesenteriale Fettgewebe eingebettet. Der Processus vermiformis schlingt sich halbmondförmig um die Cyste herum. Auf dem Colon ascendens, sowie dem Mesocolon treten erweiterte Lymphbahnen als prallgefüllte, vielverästelte Stränge deutlich hervor.

Schliesslich wurden in den die cysterna umgebenden Lymphdrüsenpacketen noch einige etwa kirschkerngrosse Cysten der gleichen Beschaffenheit, wie die oben genannten, aufgefunden. In der Leber zeigten sich eine Menge von Geschwulstknoten verschiedenster Grösse.

In der Pleurahöhle beiderseits etwa je 800 ccm Flüssigkeit von der gleichen Beschaffenheit wie die, welche aus der Bauchhöhle entleert wurde. Beide Lungen frei von Geschwulstmetastasen.

Der übrige Sectionsbefund ist für die Veränderungen am Lymphgefässsystem ohne Belang.

Die mikroskopische Untersuchung der im Ductus thoracicus gefundenen gelben Massen ergab neben Fetttropfen und Detritusmassen zahlreiche grosse Zellen, die zum Theil stark degenerirt waren und mit den in den Lymphdrüsentumoren gefundenen Zellen vollkommen übereinstimmten.

Wie aus dem soeben geschilderten Sectionsbefunde hervorgeht, ist von einem krebsig erkrankten Eierstock aus eine sehr umfangreiche Geschwulstbildung in den gesamten Lymphdrüsen längs der beiden a. iliacae und der aorta bis hinauf zur Halswirbelsäule entstanden. Auf dem gewöhnlichen Wege des Lymphstromes sind die Geschwulstelemente in den Ductus thoracicus gelangt, woselbst sie, an den zahlreichen Klappen hängen bleibend, zu einer Thrombosirung mit nachfolgender Dilatation des Brustganges führten. Die zahlreichen Drüsenmassen, zwischen denen sich der Ductus thoracicus hindurchwindet, hatten eine gleichmässige Erweiterung desselben, wie sie bei durch andere Ursachen bedingter Verlegung des Lymphstromes vorkommt, unmöglich gemacht. Es ist im vorliegenden Falle vielmehr eine grosse Verschiedenheit zwischen den einzelnen Abschnitten des Hauptlymphstammes zu bemerken gewesen, indem sehr stark ausgedehnte mit verengten, kaum wegsamen Stellen abwechselten. Die Cysterne, sowie ihre beiden Ursprungsätze zeigten die beim Verschluss des Ductus thoracicus stets beobachtete Erweiterung als Ausdruck des Rückstaues der in ihrem Abfluss behinderten Chylusmengen.

Es ist hier nicht möglich, die einzelnen Folgen, welche der Verschluss des Ductus thoracicus für das Lymphgefässsystem, sowie für die Ernährung des Organismus nach sich zieht, noch

weiter zu erörtern, zumal ich bereits früher Gelegenheit hatte, jene Veränderungen an der Hand eines reichlichen Beobachtungsmaterials zu schildern¹⁾. Vielmehr wird es nöthig sein, auf die im Anschluss an die Erkrankung des Brustganges aufgetretenen cystenartigen Gebilde im Mesenterium und den Erguss chylöser Flüssigkeit ins Abdomen etwas näher einzugehen.

Wenn auch in den letzten Jahren eine Anzahl „Chyluscysten“²⁾ im Mesenterium beobachtet und theilweise sogar Gegenstand operativer Eingriffe geworden sind, so gehören sie doch zu den seltenen Befunden in der Pathologie der Lymphgefäße.

Was nun die Entstehung jener Hohlräume anlangt, so werden sie entweder von den Lymphdrüsen, oder den Chylusbahnen des Gekröses hergeleitet. Die erste Ansicht wurde bereits von Rokitansky³⁾ vertreten. Er nahm an, dass Mesenterialcysten aus den Gekrösedrüsen durch Erweiterung der Räume der Drüse und Umgestaltung derselben zu einem einfachen dünnhäutigen Sack entstanden. In gleichem Sinne haben sich auch Millard und Tillaux⁴⁾ geäußert, weil sie in der Wandung von Mesenteriumcysten Reste von Lymphdrüsengewebe gefunden hatten.

Weit häufiger wie auf diese Weise, werden jene mesenterialen Cystenbildungen auf erweiterte Lymphgefäße zurückzuführen sein. Während die oberflächlich gelegenen, subserösen Chylusbahnen der Darmwand bei hochanwachsendem Drucke leichter zur Zerreissung neigen, sind die im Mesenterium laufenden Chylusgefäße allseitig von Fett umgeben und zwischen Drüsenmassen eingeschaltet, welche ein Platzen des prall gefüllten Gefässrohres wohl zu verhindern im Stande sind. Wir sehen daher bei Fortdauer der Stauung eine gleichmässige Ausdehnung der Gefäße auftreten, welche, nachdem die Klappen insuffizient geworden sind, sich auch auf grössere Abschnitte der Lymphbahn erstreckt. Die im Chylusstromen kreisenden Geschwulstelemente sind leicht geeignet, ins-

¹⁾ Winkler: „Ueber die Betheiligung des Lymphgefässsystems an der Verschleppung bösartiger Geschwülste.“ Virchow's Archiv, Bd. 151. Suppl. S. 195—271.

²⁾ Hahn: „Ueber Mesenterialcysten“. Berl. klin. Wochenschrift 1887. S. 408.

³⁾ Rokitansky, Bd. III. S. 173.

⁴⁾ Millard und Tillaux: „Société anatomique“ 1876.

besondere an den Klappen Thrombosen herbeizuführen, die nach Verwachsung der Gefässwand dann einen allseitig abgeschlossenen Hohlraum zu Stande bringt. Die zahlreichen Geschwulstmetastasen in den mesenterialen Lymphdrüsen werden auch geeignet sein, durch Compression der Chylusgefässe eine Thrombosirung mit nachfolgender Erweiterung und Cystenbildung zu begünstigen.

Auch im vorliegenden Falle wurde die Bildung der Mesenteriumcysten auf die oben mitgetheilte Veränderung der Lymphgefässe zurückgeführt. Ein Stück der Cystenwand hatte bei mikroskopischer Betrachtung fast das gleiche Aussehen, wie die Wand der *cysterna chyli*. Ein Endothelbelag wurde auf der Innenwand nicht gefunden, ebensowenig wie Reste von Lymphdrüsengewebe. Das Vorhandensein atrophischen Drüsenparenchyms in der Cystenwand würde auch noch nicht gegen die Annahme sprechen, dass es sich hier um dilatirte Lymphgefässe handelt, da die der Gefässwand anhaftenden Lymphdrüsen bei hochgradiger Ausdehnung des Gefässlumens zum Schwunde gebracht werden muss.

Eine weitere Folge der oben erwähnten Verstopfung des Brustganges bildete der chylöse Erguss in Brust- und Bauchhöhle. Wenn dieser *Ascites chylosus* schon einen seltenen Befund klinischer Beobachtung darstellt, so ist er als Begleiterscheinung krebssiger Verstopfung des Brustganges weit weniger häufig gefunden worden. Unter 23 Fällen von Krebsmetastasen im *Ductus thoracicus*¹⁾ konnte ich nur 2mal eine chylusähnliche Flüssigkeit in der Bauchhöhle auffinden. Die Gründe für jene auffällige Erscheinung, insbesondere gegenüber dem Befunde beim Thiere nach Unterbindung des *Ductus thoracicus* sind in der erwähnten Abhandlung ausführlich mitgetheilt, brauchen also hier nicht weiter mitgetheilt werden. Es sei nur betont, dass im vorliegenden Falle keine Erweiterung collateralen Lymphbahnen, weder auf der Pleura, noch auf dem Peritoneum zu finden war. Ferner liess sich bei genauer Durchsicht der erweiterten Chylusstämme in Darmwand und dem Gekröse nirgend eine Oeffnung auffinden, aus welcher ein Erguss des Chylusstromes in die Bauchhöhle stattfinden konnte. Es musste demnach ein Austritt chylöser Flüssigkeit durch die intacte Gefässwand hindurch angenommen werden. Für diese Auffassung sprach auch die chemische Zusammensetzung der Punctionsflüssig-

¹⁾ Winkler: Virchow's Archiv, Bd. 151. S. 231.

keit, deren Fettgehalt (0,2) bedeutend hinter dem des reinen Chylus 0,9 pCt. zurückblieb. Bei Rupturen des Ductus thoracicus, oder seiner Aeste ward dagegen dem reinen Chylus vollkommen gleiches Fluidum bei der Punktion entleert, wie das von Neuenkirchen¹⁾ „akuter Chylothorax“ und Chelchowsky²⁾ beobachtet wurde. Aehnliche Befunde wurden bei Bersten der Darmchylusgefäße bei Verstopfung der cysterna chyli und der Ductus thoracicus durch „Filaria Bankrofti“ erhoben. Jedoch gehören auch derartige Beobachtungen zu den Seltenheiten.

In unserem Falle hat auch das langsame Fortschreiten der Erkrankung eine Zerreissung der Lymphstämme und Erguss von reinem Chylus verhindert. Nach Verschluss des Ductus thoracicus an seiner Mündung führte die zunehmende Lymphstauung in seinen Wurzeln zu Ectasien mit nachfolgender Cystenbildung und Transsudation fetthaltiger Flüssigkeit nach der Bauch- und Brusthöhle. Wichtig ist hier der Umstand, dass nach Exstirpation des Primärtumors die Patientin über ein Jahr sich vollkommen wohl befunden hatte, bis das Auftreten des „Hydrops chylosus“ auf eine Erkrankung des Ductus thoracicus hinwies, welche auf den bereits entfernten primären Krankheitsherd zurückzuführen war.

Herrn Geheimrat Ponfick, meinem hochverehrten Chef, gestatte ich mir für die gütige Ueberlassung des Falles und die freundlichst gewährte Unterstützung meinen ergebensten Dank auszusprechen.

Discussion.

Herr Chiari: Ich möchte fragen, ob in diesem Falle in den dilatierten Lymphgefäßen das Endothel vergrössert erschien. Ich erwähne das deswegen, weil seinerzeit mein Assistent Herr Dr. Löschner in der Prag. med. Woch. über den Befund von deutlich cylindrischem Endothel in solchen Lymphgefäßen zu berichten Gelegenheit hatte.

¹⁾ Neuenkirchen: Ein Fall von Chylothorax. Citirt von Leidhecker, Virchow's Archiv, Bd. 134 S. 122.

²⁾ Chelchowsky: zwei Fälle von Chylothorax. Ebenda, S. 122.

26. Herr E. Ponfick-Breslau:

Ueber die Beziehungen zwischen Myxödem
, und Akromegalie.

Angesichts der Erfahrungen, welche ich bei mehreren an Myxödem verstorbenen Patienten gemacht und neuerdings veröffentlicht habe¹⁾, erscheint heute die Behauptung gerechtfertigt, dass dieses Leiden nicht nur mit einer eigenartigen Atrophie der Schilddrüse verbunden sei, sondern dass daneben auch an der Hypophysis unverkennbare anatomische Veränderungen einhergehen.

Was zunächst diejenigen der Thyreoidea betrifft, so gestalten sich diese, unbeschadet mancher Abstufung im Einzelnen, dennoch im Grossen und Ganzen sehr gleichartig. Sie bestehen theils in zunehmender Verdrängung der Follikel seitens des erst durch kleinzellige Infiltration, dann durch faserartige Umbildung mächtig verbreiterten Zwischengewebes, theils darin, dass sich die Drüsen-schläuche unter dem nämlichen Einflusse mehr und mehr verkleinern, zuletzt ganz verschwinden. Indem so die Alveolen nicht blos an Zahl immer spärlicher werden, sondern auch die einzelnen sich immer mehr verschmächtigen und an Gestalt wie Umfang einbüssen, erlangt die fast sehnig verdichtete Gerüst-Substanz ein stets grösseres Uebergewicht. Dieser Vorgang setzt sich so lange fort, bis schliesslich nichts übrig bleibt als eine indifferente Fasermasse, die nur in weiten Abständen von verzerrten, durchweg verkümmerten Alveolen unterbrochen wird.

Was nun die Veränderungen der Hypophysis anlangt, so lässt sich, meines Erachtens, schwerlich behaupten, dass sie mit den soeben von der Thyreoidea geschilderten regelmässig übereinstimmen, etwa in dem Sinne, dass sie ebenfalls stets den Charakter degenerativer Atrophie an sich trügen. Sondern je nach den besonderen Bedingungen des individuellen Verlaufes bewegen sie sich in verschiedenartiger, sogar in denkbar entgegengesetztester Richtung.

So kommt es vor, dass die Hypophysis, ganz ebenso wie das an der Schilddrüse allen Anzeichen nach regelmässig zum Ausdruck

¹⁾ Zur Lehre vom Myxödem. Verhandlungen der Deutschen Patholog. Gesellschaft. Bd. I. S. 21. 1898. Myxödem und Hypophysis. Deutsche Zeitschrift für klinische Medicin. Bd. XXXVIII, S. 1. 1899.

gelangt, in ausgeprägtem Masse regressiv verändert ist. Eine Beobachtung, über welche ich neuerdings berichtet habe¹⁾, lehrt aufs überzeugendste, dass die drüsigen Bestandtheile des genannten Organs auf ganz ähnliche Weise und in nicht minder weitem Umfange untergehen können, wie wir das vorhin an den Follikeln der Thyreoidea kennen gelernt haben. Es geschieht das unter gleichmässiger Vermehrung und wahrhaft sehnenähnlicher Verdichtung des bindegewebigen Stroma's des Hirnanhanges. In der That können diese Erscheinungen einen so hohen Grad erreichen, dass zuletzt nur noch ganz vereinzelte, überdies höchst verkümmerte Reste der Drüsen-Alveolen zu entdecken sind, während die Gesamtmasse fast allein von der mächtig angewachsenen Gerüst-Substanz gebildet wird.

Ausser der im Zusammenhange hiemit stehenden beträchtlichen Verkleinerung erleidet der drüsige Antheil des Hirnanhanges indess eine höchst eigenthümliche Umwandlung, indem er daneben gleichsam hydropisch entartet.

Dieser Vorgang stellt allerdings nur eine in gewissem Sinne nebensächliche Begleiterscheinung dar, wie sie eben in den topographischen Verhältnissen der Hypophysis begründet ist. Denn da diese, in die Ausstülpung der Dura mater hernienartig eingeschlossen, von der Sella turcica fest umklammert wird, kann sich ihre Verkleinerung nicht wie bei anderen einschwindenden Organen in der Weise bewerkstelligen, dass sie sich in sich selber zurück zieht. Vermöge der Starrheit der sie eng umfassenden Dura- und Knochenhülle wird sie vielmehr daran gehindert, in ihrer Gesamtheit der narbigen Schrumpfung des drüsigen Antheils zu folgen. Dem entsprechend füllt sich hier aller Raum, welcher nach Massgabe der fortschreitenden Atrophie frei wird, mehr und mehr mit seröser Flüssigkeit.

Offenbar spielt sich hier also der nämliche Vorgang ab, wie wir ihn unter den grösseren Verhältnissen des Gehirns immer dann beobachten, wenn irgend umfänglichere Gebiete seiner Substanz der Vernichtung anheimgefallen sind. Denn ebenso wie bei letzterem das Oedem der weichen Hirnhaut und der subarachnoidalen Räume es ist, was die durch den Schwund der Nerven-elemente entstandene Lücke ausfüllt, ganz in gleicher Weise tritt hier das

¹⁾ Zeitschr. f. klin. Medicin. Band XXXVIII, S. 11.

Oedem der bindegewebigen Kapsel, streckweise sogar des eigenen Gerüsts ein, um den drohenden Defect auszugleichen.

In entschiedenem Gegensatze zu solch schwerer Art der Mitbetheiligung stehen nun aber andere Fälle, wo der Hirnanhang zwar unbestreitbare Merkmale der Mitbetheiligung aufweist, trotzdem jedoch durchaus nicht in jener regressiven Richtung verändert ist, welche den in der Schilddrüse sich abspielenden Vorgang kennzeichnet und in diesem Organ seinen extremsten Ausdruck findet in der Vernichtung fast aller specifischen Bestandtheile. Vielmehr kann die Hypophysis, wie eine andere Beobachtung darthut, über welche ich im verflossenen Jahre vorgetragen habe, sehr wohl in Gestalt einer progressiven Anomalie betheiligt sein.

Hierauf deutet schon die Thatsache einer überdies ganz gleichmässigen Vergrösserung, sowie das für's blosse Auge völlig normale Aussehen des Gewebes. Im Einklange hiemit trifft man bei der mikroskopischen Untersuchung ihre Follikel, — gerade umgekehrt wie bei der Schilddrüse, in welcher wiederum deren überwiegende Mehrzahl zu Grunde gegangen ist — nicht nur wohl erhalten, sondern eher noch voller und kräftiger. Dagegen enthalten die einzelnen Zellen, welche die Alveolen auskleiden, vielfach colloide Tropfen und Schollen und ebenso wird die Lichtung nicht weniger Schläuche bald von einem, bald von mehreren groben Klumpen colloider Substanz ausgefüllt. Angesichts eines solchen Befundes wird man kaum umhin können, sich der von mir gegebenen Deutung anzuschliessen, dass hier eine Vergrösserung des drüsigen Antheiles der Hypophysis vorliege, welche auf colloider Umwandlung des Drüsen-Epithels beruht und insofern als compensatorisch aufzufassen ist¹⁾.

Von dem so gewonnenen Standpunkte aus müsste die fragliche Mitbetheiligung des Hirnanhanges offenbar als eine Folgeerscheinung der Schilddrüsen-Atrophie betrachtet werden: seitens der Pathologie eine Ansicht bekräftigend, welche im Hinblick auf gewisse bei Thieren erhaltene Experimental-Ergebnisse²⁾ zwar mehrfach ausgesprochen, allein beim Menschen.. bisher noch niemals erhärtet worden war.

¹⁾ Verhandl. d. Deutschen Patholog. Ges. 1898, S. 47.

²⁾ Rogowitsch, Die Veränderungen der Hypophyse nach Entfernung der Schilddrüse. Ziegler's Beiträge Bd. IV.

Werfen wir nun einen vergleichenden Rückblick auf die beiden im Vorstehenden charakterisirten Veränderungen der Hypophysis, so stellt sich die erste, insofern sie einerseits mit Entartung der Follikel des drüsigen Antheiles und dessen fibröser Umwandlung verbunden, andererseits von Oedem seiner bindegewebigen Hülle begleitet war, als äusserster Grad einer specifischen Atrophie dar. Und zwar stimmen deren sämtliche Eigenthümlichkeiten so sehr mit den an der Thyreoidea wahrzunehmenden überein, dass sich irgend ein wesentlicher Unterschied zwischen beiden gar nicht entdecken lässt.

Mag man nun die Meinung hegen oder zurückweisen, dass dieser Untergang des gesamten Organs — so weit es eben als der Thyreoidea analog gelten darf — einem dem Schwunde der Schilddrüse durchaus gleichwerthigen, wahrscheinlich sogar isochronen Degenerations-Processes entsprungen sei: unter allen Umständen wird man darüber einig sein müssen, dass es sich hier um das Ergebniss ausgesprochen regressiver Erscheinungen handele.

Im Gegensatze hierzu stellt sich uns die zweite Art der Veränderung des Hirnanhanges als vergleichsweise geringfügig und als ein Ereigniss dar, welches sich allen Anzeichen nach erst nachträglich hinzugesellt hat, wahrscheinlich sogar ziemlich jungen Datums ist. Mag man nun geneigt sein oder nicht, in ihr eine, sei es reactive, sei es selbst vicariirende Erscheinung zu erblicken, auf alle Fälle wird darüber allseitiges Einverständniss herrschen, dass sie als progressiv aufgefasst werden muss.

Wenngleich die im Vorstehenden mitgetheilten Erfahrungen vorerst noch vereinzelt dastehen, möchte ich dessen ungeachtet kein Bedenken tragen, ihnen eine allgemeinere Tragweite beizumessen. Denn wenn positiven Thatsachen immer schon eine stärkere Beweiskraft innewohnt, als zweideutigen oder negativen Befunden, so dürfte dieser Satz vollends zutreffen bei einem Leiden, wie dem uns beschäftigenden. Das Myxoedem giebt nämlich nicht nur an sich schon selten genug Gelegenheit zu postmortalen Controle des Krankheitsverlaufes. Sondern diejenigen Fälle sind vollends sehr vereinzelt, wo eine genaue Prüfung von Schilddrüse und zugleich Hypophysis stattgefunden hat, verbunden mit deren ausreichender mikroskopischer Untersuchung. Allein selbst diese wenigen Musterbeispiele haben, weil von wechselnden und keineswegs einheitlichen Gesichtspunkten aus in Angriff genommen,

nicht immer so klare Ergebnisse geliefert, dass sie sich für die Lösung der schwebenden Frage mit Vorthail verwerthen liessen. Im Hinblick darauf will es mir wohl berechtigt dünken, unseren Betrachtungen über die Stellung des Myxödems in der Pathologie und zu anderen einigermassen verwandten Krankheiten einstweilen diejenigen Befunde zu Grunde zu legen, welche mir zu erheben gelungen ist.

Rückt somit neben der Thyreoidea die Hypophysis in den Kreis derjenigen Organe ein, welche beim Myxödem, sei es regressiv, sei es progressiv in Mitleidenschaft gezogen sind, so leuchtet es ein, dass der Hirnanhang damit unwillkürlich in nähere Beziehung zu allen anderen Affectionen tritt, von denen wir entweder vermuthen oder wissen, dass sie mit Störungen in dessen Bau und Function zusammenhängen.

Da zu solchen pathologischen Zuständen vor Allem die Akromegalie gehört, so war es für mich nur die einfache Schlussfolgerung aus den durch jene Befunde erreichten Fortschritten meiner Erkenntniss, beide Krankheiten einander innerlich mehr zu nähern, als bis dahin angenommen. Geleitet von derartigen Erwägungen und gestützt auf bedeutsame, auch über Akromegalie gewonnene Sections-Erfahrungen habe ich schon auf unserer ersten Tagung in Düsseldorf der Ueberzeugung Worte geliehen, dass dieses Leiden eingehender als üblich auf diejenigen Aehnlichkeiten mit dem Myxödem geprüft zu werden verdiene, welche sich aus dem Gesamtbilde beider entwickeln liessen¹⁾.

Ohne die differentiellen Merkmale zu unterschätzen, wie sie in der klinischen Casuistik mit so viel Nachdruck, allerdings keineswegs immer ebenso überzeugend, aufgezählt zu werden pflegen, glaubte ich nichtsdestoweniger darauf hinweisen zu sollen, dass beide Affectionen — bei manchen Patienten mindestens — eine Reihe sei es gemeinsamer, sei es ähnlicher Symptome erkennen liessen. Seit dem ist diese Ansicht ganz unabhängig von meinen Ausführungen von klinischer Seite in eingehenderer Darlegung²⁾ vertreten worden. Und zwar geschah es auch dort, wie billig, unter Beachtung derjenigen Vorsicht, wie sie gegenüber einer so schwierigen Frage und auf einem Gebiete zweifellos ge-

¹⁾ Verhandlungen der Versammlung Deutscher Naturforscher und Aerzte zu Düsseldorf. 1898. Theil II, 2. Hälfte p. 6.

²⁾ Pineles, Ueber die Beziehungen zwischen Myxödem und Akromegalie. Sammlung klinischer Vorträge. Neue Folge Nr. 242, S. 1421.

boten ist, welches des unerlässlichen physiologischen Untergrundes noch in solchem Masse entbehrt.

Auch heute will ich mich deshalb darauf beschränken, Ihnen rein thatsächlich über eine meiner bezüglichlichen Beobachtungen kurzen Bericht zu erstatten, indem ich es einer demnächst zu veröffentlichenden Arbeit vorbehalte, sie im Verein mit den anderen erschöpfend zu schildern. Dagegen lege ich Werth darauf, Ihnen zu lebendigerer Orientirung einige trefflich gelungene Aquarelle herumzugeben, welche Sitz und Umfang des Sarkoms der Hypophysis anschaulich vor Augen führen.

Es handelt sich um einen 18jährigen Mann, der die Erscheinungen der Akromegalie in so ausgeprägtem Masse darbot, dass er es unternehmen konnte, sich an fremden Orten, zuletzt im Innern Russlands als „Riese“ zur Schau zu stellen. Als er nun, vielleicht im Gefolge einer seit Monaten bestehenden Eiterung im Mittelohre, an einer sich bald bedrohlich steigernden Haematurie erkrankte, gesellten sich hierzu auffallend rasch allgemein hydropische Erscheinungen, und innerhalb weniger Wochen erfolgte, ungeachtet der mehr als kräftigen Entwicklung seines gesamten Körpers, der tödtliche Ausgang.

Neben dem Befunde einer diffusen, mit intensiver Verfettung der ganzen Rinde verbundenen Nephritis haemorrhagica erregte das hauptsächliche Interesse die Hypophysis, während sowohl Schilddrüse wie Thymus nur ganz geringfügige Abweichungen darboten. Der Hirnanhang war nämlich in eine röthlich-gelbe, fleischige Masse, vom Umfange eines kleinen Apfels, verwandelt, die sich bei der mikroskopischen Untersuchung als Rundzellen-Sarkom erwies.

Angesichts einer so schwer wiegenden Veränderung des in Rede stehenden Organs und des Fehlens irgend eines anderen Momentes, durch welches sich die am Skelette des „Riesen“ wahrzunehmenden Anomalien hätten erklären lassen, wird sich wohl schwerlich Jemand dem Eindruck zu entziehen vermögen, dass zwischen letzteren und der durch jenes Gewächs bewirkten Zerstörung der Hypophysis ein gewisser, sei nun näherer oder fernerer Zusammenhang anzunehmen sei. Ein solcher Standpunkt, zu dessen Gunsten sich übrigens auch manche anderweit gewonnene Erfahrungen heranziehen lassen, wird uns aber mit innerer Nothwendigkeit dahin führen, die verschiedenen Krankheits-Species, welche wir vom Zugrundegehen des Hirnanhanges begleitet sehen, nochmals sorgfältigst darauf ins Auge zu fassen, inwieweit sich Aehnlichkeiten im Krankheits-Bilde feststellen lassen.

Discussion.

Herr Hansemann: In Bezug auf die fibrös-cystische Degeneration der Hypophysis möchte ich bemerken, dass ich dieselbe im

letzten halben Jahr zweimal gefunden habe in Fällen, wo von Myxödem nicht die Rede sein konnte, die Schilddrüse sich auch ganz normal verhielt. Ich möchte deshalb der Vorstellung vorbeugen, als ob diese Form der Degeneration ätiologisch etwas mit Myxödem zu thun hätte.

Herr Ponfick: Die Lücken, zuweilen sogar cystenähnlichen Hohlräume, auf welche Herr Hansemann soeben hingewiesen hat, sind auch mir nicht unbekannt, wie sie denn keinem der zahlreichen Autoren entgangen sind, welche sich jetzt oder früher mit dem Verhalten der Hypophysis, schon der normalen beschäftigt haben.

Wie bereits hieraus hervorgeht, stellen diese durch pralle colloïde Füllung wohlcharakterisirten Ausweitungen prä-existenter Follikel ein durchaus nichts seltenes Vorkommniss dar. Vollends gilt das aber dann, wenn man die leichtesten Grade spaltähnlicher Verlängerung oder sackartiger Verbreiterung mitzählt, wie sie wenigstens einzelne der an der Grenze von drüsigem und nervösem Antheile des Hirnanhanges gelegenen Alveolen, indess eben nur diese, so oft erfahren. Im Hinblick auf derartige Wahrnehmungen würde gerade ich gewiss der Letzte sein, der ein Wort verlieren möchte, um jene Follikel-Ectasien mit dem Nimbus pathologischer Bedeutsamkeit zu umkleiden.

Im Gegensatz zu letzteren ist die von mir geschilderte „wassersüchtige Umwandlung“ etwas so Ungewöhnliches, dass sie mir, ausser in jenem einen Falle, überhaupt noch nie begegnet ist. Mit jenem alltäglichen und meines Erachtens beiläufigen Befunde, der von Colloïdansammlung begleiteten Ausweitung etlicher Alveolen der Randzone, hat sie nun aber nicht das Mindeste gemein. Denn einmal hat sie ihren Sitz ganz fern, also unabhängig von der Grenzschicht: sie nimmt vielmehr das Centrum des Organs ein, d. h. die Gegend des Stieles. Sodann umfasst sie unterschiedslos das gesamte Parenchym, indem in ihrem Bereiche ebensowohl das bindegewebige Gerüst wie die Drüsenschläuche zu Grunde gegangen sind.

Was jedoch die Hauptsache ist: diese „wassersüchtige Umwandlung“ vermag ich für nichts Anderes als eine secundäre Erscheinung anzusehen. So bemerkenswerth sie also an sich auch sein mag als neues Beispiel eines „Hydrops ex vacuo“, so muss dennoch als das Wesentliche und Ursprüngliche des ganzen Vorganges der Schwund der Drüsensubstanz aufgefasst werden und die hieraus entspringende fibröse Atrophie des überwiegenden Antheiles der Hypophysis.

27. Herr C. Benda-Berlin:

Casuistische Mittheilungen über Endangitis tuberculosa
mit Demonstration.

(Hierzu Tafel 5.)

Seit einigen Jahren habe ich den tuberculösen Gefässerkrankungen ein eingehendes Studium gewidmet und eine grössere Anzahl von Fällen — zur Zeit 24 — in meinem Sectionsmaterial gefunden. Eine Besprechung der Literatur befindet sich zur Zeit im laufenden Jahrgang der „Ergebnisse der pathol. Anatomie“, herausgeg. von Lubarsch und Ostertag im Druck. Ueber die mikroskopischen Befunde habe ich vor Kurzem in der Berl. klin. Wochenschr. (1899 No. 26, 27 und 29) berichtet. Ich erinnere hier nur, dass ich dort einerseits den häufig colossalen Bacillengehalt der tuberculösen Gefässherde feststellte und aus der Lagerung der Bacillen und dem mikroskopischen Verhalten der dem Gefässlumen zugewandten Oberflächen der Herde die Anschauungen Carl Weigert's über ihre Bedeutung für die tuberculöse Infection des Blutes und des Gesamtorganismus zu stützen suchte. Hinsichtlich der Pathogenese der Herde kam ich indess zu einer von derjenigen Weigert's abweichenden Auffassung. Ich glaube, durch die Untersuchung des Verhaltens der tuberculösen Processe gegen die elastischen Schichten der Gefässwand den Beweis erbracht zu haben, dass die Ansicht Weigert's, nach der die tuberculöse Erkrankung der Gefässwand auf die Einwucherung eines extravasculären tuberculösen Herdes zurückgeführt wird, nur für eine kleine Anzahl von Fällen aufrecht zu halten ist. In der überwiegenden Mehrzahl der Fälle, so für meine sämmtlichen ist es entweder beweisbar oder doch wahrscheinlich, dass der tuberculöse Process von der Intima seinen Ausgang genommen und sich vielfach ausschliesslich in der Intima entwickelt oder die äusseren Schichten erst secundär ergriffen hat. Für diese Fälle wäre der bereits von Ponfick, Orth und A. für einzelne Formen vorausgesetzte Infectionsmodus vom Blut- oder Lymphstrom her anzunehmen; sie sind als tuberculöse Metastasen in der Gefässwand zu betrachten, die unabhängig von extravasculären Herden entstehen. Diese Form ist es, die ich als Endangitis

tuberculosa abgrenzen möchte, und von der ich aus allen Gliedern des Gefässsystems: Lymphgefässen, Venen, Arterien und Herz, Beispiele gefunden habe — abgesehen von den Fällen der Literatur, die ich dementsprechend grösstentheils der bezeichneten Gruppe zurechne. Ich zeige eine kleine Sammlung makroskopischer Präparate, die theils besonders charakteristische Bilder der bekannten Typen, theils einige sehr seltene Fälle betreffen.

Die Mehrzahl meiner Fälle und der hier ausgestellten Präparate gehören den Tuberculosen des Ductus thoracicus an. Gerade von dieser Gruppe giebt es seit Astley Cooper und Ponfick so viele zutreffende Beschreibungen, dass kaum etwas Neues vorgebracht werden kann. Der letzte Beobachter Sigg hat fünf Formen aufgestellt, als deren erste er diejenige bezeichnet, wo eine dem Ductus anliegende verkäste Drüse mit ihm verwachsen und durchgebrochen ist. Ich betone, dass kein einziger meiner dreizehn Fälle dieses Bild bietet. Die mehrfachen, in den Fällen Zeitz und Braune mit dem Ductus verwachsenen Lymphdrüsen zeigen weder makroskopisch noch mikroskopisch ein continuirliches Uebergreifen des tuberculösen Processes auf die Ductuswand. Dagegen habe ich in verschiedenen Fällen die verkästen Lymphdrüsen präparirt, die durch die aus ihnen hervorgehenden Lymphgefässe den Ductus inficirt haben, wie die in letzteren makroskopisch und mikroskopisch nachweisbaren Tuberkel erweisen. Die meisten Präparate zeigen die bekannten Klappenverkäsungen und miliaren Intimatuberkel. Mehrere Fälle bieten schöne Uebergangsformen zwischen letzteren und grösseren verkästen Intimatuberceln, die ihrerseits wieder alle Uebergänge zu den ausgedehnteren Klappen- und Wandverkäsungen erkennen lassen. Es ist nun vom Ductus thoracicus sehr leicht, schon präparatorisch ohne mikroskopische Untersuchung festzustellen, dass selbst ausgedehnte Wandverkäsungen ohne continuirlichen Zusammenhang mit einem extravasculären Herd vorkommen, wie das auch schon Brasch und Sigg festgestellt haben.

Ich füge die Abbildung des Präparates Senftleben († 24. VII. 99) in Fig. 1 als Beleg bei. Man sieht hier mehrere, meines Wissens bisher nicht besonders beschriebene tuberculöse Aneurysmen von Spindelform, die aussen von völlig intacter Muscularis und Adventitia bedeckt sind. Das gleiche Verhalten dieser Schichten habe ich makroskopisch und mikroskopisch an einem

polypösen Tuberkel meines ebenfalls ausgestellten Falles Conrad († 27. VI. 98) festgestellt, der insofern von Interesse ist, als er zeigt, dass auch im Ductus thoracicus wenigstens kleine polypöse Tuberkel vorkommen, die ebenfalls fast reine Intimaproducte den Uebergang zu den bekannten Bildungen der Venen abgeben. An zwei Fällen: Praetel († 23. XII. 97) und Schnauder († 24. II. 98) zeige ich ausgedehnte organisirte Thromben des Ductus, die zwischen oder über tuberkulösen Herden der Ductuswand gelegen sind. Die mikroskopische Untersuchung ergab bei Schnauder eine völlig benigne Thrombose mit Kanalisation, bei Praetel waren stellenweise kleine tuberkulöse Herde eingestreut.

Von Lungenvenentuberkeln habe ich bisher sechs Fälle untersucht, von denen fünf dem bekannten von Weigert zuerst beschriebenen polypösen Typus angehören. Ich demonstriere einen sehr grossen Tuberkel des Hauptstammes einer Lungenvene, der fast bis ins linke Atrium hineinhängt (Krieger † 9. III. 98). Nur in einem Falle habe ich einen noch kleinen, aber bereits verkästen Tuberkel gefunden, an dem das reine Bild der Endangitis mikroskopisch festzustellen war, während die grossen Tuberkel häufiger auf die äusseren Häute und das benachbarte Gewebe übergreifen und dann das Bild bieten, welches Weigert auf einen Durchbruch extravasculärer Herde deutete, von mir aber im Anschluss an die beschriebenen Formen der Ductustuberkel als eine von innen nach aussen fortgeleitete tuberkulöse Erkrankung gedeutet wird.

An Venen des grossen Kreislaufs habe ich bisher keine eigenen Beobachtungen gemacht.

Ich komme nunmehr zu zwei Fällen von Endaortitis tuberculosa, die ich wegen der noch grösseren Seltenheit der Beobachtungen etwas ausführlicher bespreche.

Der erste Fall, Luise Schulz, 68 Jahre († 19. XII. 98) ist bereits in meiner früheren Publication erwähnt.

Der Befund am Herz und den grossen Gefässen folgt:

Das Herz ist 10 cm breit, 9 cm lang. Spitze abgerundet. Der rechte Ventrikel ist mit seiner Vorderwand schlaff eingesunken. Der linke Ventrikel ist von beträchtlicher Starrheit. Die Atrioventricularostien sind normal.

Die Aorta descendens ist von mässig weitem Lumen. Die Wand zeigt viele starre Resistenzen. Die Innenoberfläche besitzt einen glatten Vorderstreifen. Die hintere und die Seitenwände zeigen unregelmässige Verdickungen mit vielfach verkalkten Rauigkeiten der Intima.

Am Arcus aortae sitzt an einer sklerotischen Stelle der Intima ein etwa linsengrosses gestieltes Polypchen von glatter Oberfläche, gelblicher Farbe und ziemlich weicher Consistenz auf, welches beim Einschneiden in einer balgartigen Umbüllung eine kleine, mit eiterartigem Inhalt gefüllte Höhle enthält. Der Inhalt ergiebt sich bei der mikroskopischen Untersuchung als ein Käsebrei ohne Zellen, der unzählige Tuberkelbacillen enthält.

Das Epicard zeigt vielfach schwielige Verdickungen. Am rechten Ventrikel findet sich die Vorderwand membranartig verdünnt, besonders am Ansatz des vorderen Papillarmuskels, der verkürzt ist, eingezogen. Die Wand enthält auch auf Querschnitten nur an kleinen Flächen Muskulatur, so besonders in der Gegend der Papillarmuskeln. Der grössere Theil ist vollständig schwielig entartet, vielfach mit kalkigen Einlagerungen. Der linke Ventrikel ist von engem Lumen. Die Wand ist bis auf 2 cm verdickt, äusserst derb und enthält im Septum und Papillarmuskel kleinere Schwielen. Das Endocard der Mitralis ist normal. Klappen der Aorta mit verdickten Rändern und Kalkeinlagerungen. Keine Verwachsungen. Die Aorta ascendens ist in ganzer Ausdehnung bis zum Arcus beträchtlich erweitert mit geringer Ausbuchtung der rechten Wandhälfte. Die Wandung ist durch Kalkeinlagerungen in ein starres Rohr verwandelt. Die Innenoberfläche ist durch zahlreiche Ulcerationen, deren Grund mit Kalkplatten bedeckt ist, äusserst rauh. Die Wand der rechten Coronararterie ist ziemlich normal, jedoch an ihrer Einmündung durch die Verdickungen der Aortenintima überlagert und für die Sonde nicht durchgängig; die linke zeigt erhebliche Intimaverdickungen, besonders am vertikalen Ast; keine Thromben.

Die übrigen Organbefunde ergaben:

Schnürdifformität des Thorax; kleine schiefrige Narben beider Lungenspitzen, Miliartuberkulose beider Lungen, Bronchitis purulenta, alveoläres Emphysem, Hypostase beider Unterlappen; adhäsive Pleuritis; adhäsive Pelveoperitoneitis; Anthrakose der Bronchialdrüsen, anthrakotische Induration und Schrumpfung der Bifurcationsdrüse; Stauungsinduration und Miliartuberkulose der Milz; Chronische interstitielle und parenchymatöse Nephritis, Nierenschrumpfung, Miliartuberkulose der Nieren, glatte Atrophie des Zungengrundes, Follikelabscesse der Pharynx, Tractiondivertikel des Oesophagus; Schnürdifformität der Leber mit Miliartuberkulose; Amputationsnarbe der Portio vaginalis, adhäsive Perimetritis.

Zur mikroskopischen Untersuchung wurde dem Aortenpolypen zur Schonung des makroskopischen Präparats nur ein kleines Stück nach der Härtung excidirt und hier ebenso wie an dem erwähnten, bei der Section gewonnenen Präparat des Käsebreis das Vorhandensein enormer Mengen von Tuberkelbacillen festgestellt, die besonders eine ganze Schicht im käsigem Gewebe an der Basis des Polypen bilden, wo sie vorwiegend in der Form von Kultur-

zöpfen liegen. Histologisch war an dem Präparat nur festzustellen, dass sich an das käsige Gewebe Granulationsgewebe anschliesst, die Beziehungen für Unterlage liessen sich an dem kleinen Stück nicht verfolgen. Makroskopisch war aber hinreichend deutlich, dass die Unterlage des Polypen von der sklerotischen Intima gebildet wird, und in den tieferen Schichten der Aorta, sowie an der Aussenwand der betreffenden Stelle kein Käseherd lag. Der Fall wird von mir als eine von einem der alten Lungen- oder Drüsenherde ausgegangene tuberkulöse Metastase der Aortenintima angesehen, die sich auf einem atheromatösen Geschwür lokalisiert hat, sie selbst ist als die Ausgangsstelle für die bacilläre Infektion des Kreislaufs und für die akute Miliartuberkulose anzusehen.

Der zweite Fall von Aortentuberkulose, Taxwedel, 51 Jahre, wurde am 6. Juni 1899 secirt. Bei der Revision der Präparate fand ich folgenden Befund der Aorta (Fig. 2).

Die ganze Aorta zeigt zahllose fleckweise oder confluierende Intima-verdickungen mit wulstiger Oberfläche und Nekrose oder atheromatöser Erweichung der tieferen Intimaschicht, ausserdem reichliche Kalkeinlagerungen, in der Aorta ascendens einige Geschwüre. In der Aorta descendens dicht unter dem Arcus der Intima sitzt an der linken Seitenwand eine etwas schräg gegen die Längsachse gestellte ca. 1 cm lange, 0,6 cm breite etwa viereckige Wucherung auf, welche eine durchschnittliche Dicke von ungefähr 3 mm erreicht. Sie fällt am oberen Rande allmählich, an den Seitenrändern steil zum Niveau der Nachbarschaft ab, am unteren Rande setzt sie sich mit gleicher Breite und Dicke in einem 1,2 cm langen frei herabhängenden Polypen fort, der unter geringer Verjüngung in zwei stumpfen Zipfeln endigt. Der eine dieser Zipfel enthält unter einem dünnen Balg eine mit Käsebrei gefüllte Höhle; im Ganzen ist die Wucherung von ziemlich derber Consistenz, fein höckeriger Oberfläche, der stellenweise kleine rothe Gerinnsel aufsitzen, sonst ist die Färbung grau-roth mit gelben, käsigen Einsprengungen; der erwähnte Zipfel ist ganz gelb. Die Schnittfläche zeigt in grauem oder grau-rothem Gewebe käsige Einsprengungen. Die Wucherung erscheint hier makroskopisch gegen die Unterlage scharf abgesetzt, in letztere lassen sich von der Nachbarschaft her die verdickten, in der Tiefe atheromatösen Intimaschichten deutlich verfolgen, diese sind nur an kleinen Stellen von der Wucherung durchsetzt, die Media wird indess an keiner Stelle von der Wucherung erreicht, ebensowenig finden sich käsige oder tuberkulöse Veränderungen in den äusseren Schichten der Aorta.

Im Eingang der Arteria anonyma liegt ein etwa hirsekorngrosses knopf-förmig prominirendes graues Knötchen der Intima auf.

Die übrige Section ergab cavernöse Phthise beider Lungenspitzen, acute Miliartuberkulose der Lungen; adhäsive Pleuritis, circumscripte Pleuranecrosen über subpleuralen Lungencavernen, granulirende tuberkulöse Pleuritis; anthra-

katistische Induration der bronchialen Lymphdrüsen, käsige Lymphadenitis retroperitonealis; Hyperplasie und acute Miliartuberkulose der Milz; lymphoide Metamorphose und Miliartuberkulose des Knochenmarks; Miliartuberkulose der Nieren; vereinzelte tuberkulöse Geschwüre des Cecum; Hyperplasie und Miliartuberkulose der Leber; käsige Epididymitis und Prostatitis, Miliartuberkel der Arachnoidea.

Die mikroskopische Untersuchung des Aortenherdes ergab erstens in dem Trockenpräparat des Käses fast eine Reinkultur von Tuberkelbacillen. Schnitte durch die Wucherung bestätigten ihren tuberkulösen Charakter; es fanden sich Riesenzellentuberkel und stellenweise enorme Haufen von Bacillen. Einige Theile der Wucherung bestehen aus Fibringrinnseln in verschiedenen Stadien der Organisation. Die Basis der Wucherung wird von Granulationsgewebe, stellenweis mit Verkäsungen und Bacillenhaufen, gebildet. Das makroskopische Bild der unterliegenden Aortenschichten wird durch die mikroskopische Untersuchung bestätigt, auch diese ergibt, dass der tuberkulöse Process nirgend in die Tiefe, nicht einmal in die Media eindringt, auch meist sogar breite Intimaschichten mit atheromatösen Veränderungen unter der tuberkulösen Wucherung erhalten sind.

Der Fall ist somit ebenfalls als eine durch einen der verschiedenartigen chronisch tuberkulösen Prozesse des Körpers verursachte Intimametastase der Aorta zu denken, vielleicht ursprünglich als ein tuberkulös inficierter Thrombus (Birsch-Hirschfeld) eines atheromatösen Geschwürs. Auch bei dieser Auffassung bliebe der Process aber eine Endaortitis tuberculosa, die wieder ihrerseits als Eingangspforte der akuten Miliartuberkulose zu betrachten ist.

Tuberkulöse Endocarderkrankungen habe ich nunmehr in vier Fällen gefunden. Einmal wurde ein einzelnes submiliares Knötchen auf dem einen Papillarmuskel der Mitralis gleichzeitig mit einer schweren Tuberkulose des Ductus thoracicus (Fall Gerlach obd. 1. Oktober 1898) beobachtet. Ein zweiter Fall ergab einen etwas über miliaren verkästen Tuberkel im linken Atrium der nach mikroskopischer Untersuchung halb im Endocard, halb subendocardial gelegen war und beginnenden Zerfall der Oberfläche zeigte. Er betraf ein Kind, Wentsch, vier Monate, obd. 12. Juli 1899 mit Drüsenverkäsung und chronischer Miliartuberkulose. Beide Fälle sind zur mikroskopischen Untersuchung verarbeitet und können daher nicht makroskopisch gezeigt werden. Das gleiche Schicksal betraf einen dritten Fall, Ulack, zehn

Jahre (obd. 6. Mai 1895), bei dem sich auf der Mitralis ein etwa hanfkorngrosser Tuberkel fand. Ich gebe von diesem die casuistischen Daten, weil ich ihn in meinen früheren Publicationen oft berührte, und ihm eine etwas andere Genese zuschreibe als den beiden vorigen Fällen, die sich den besprochenen Gefässtuberkulosen ganz anschliessen.

Herzbefund: Herzfleisch blass, getrübt. Der Schliessungsrand der Mitralsegel ist ringsum mit kleinsten, graudurchscheinenden warzigen Auflagerungen bedeckt.

Am hinteren Segel gerade am Ansatz eines Sehnenfadens liegt ein etwa hanfkorngrosses, gelbliches Knötchen. An seiner Oberfläche sind ebenfalls einige feinste Wärzchen erkennbar; gegen den Rand der Klappe ist die Oberfläche rauh, wie angefressen.

Die übrigen Organbefunde bestehen in Folgendem:

• Caries des linken Femurkopfes, Sitz- und Schambeins, Coxitis tuberculosa, tuberkulöse Abscesse der Oberschenkelmuskulatur; disseminirte akute Miliartuberkulose der Lungen, Miliartuberkulose der Pleura und des Peritoneum; alter Käseherd einer bronchialen Lymphdrüse; Miliartuberkulose der Milz; Miliartuberkulose der Nieren; icterische Fettleber und Miliartuberkulose der Leber; tuberkulöse Leptomeningitis, Hydrocephalus externus et internus.

Die mikroskopische Untersuchung der Herzklappe ergab in Betreff der verrucösen Endocarditis nichts, was dieselbe von den einfachen, nicht tuberkulösen Formen unterscheiden könnte. Die Knötchen bestanden aus Granulationsgewebe mit zahlreichen neugebildeten kleinsten Gefässen. An der Oberfläche kleine Auflagerungen von trabekulärem Fibrin mit einzelnen Leukocyten und gequollenen und unregelmässig gestalteten Endothelzellen. Keine Tuberkelbazillen. Auch der grössere Knoten, dessen Uebersichtsbild Fig. 4 giebt, zeigt zum grösseren Theil eine einfache chronische Endocarditis mit oberflächlicher verrucöser Proliferation. Nur einzelne Theile geben ein abweichendes Bild: das gefässarme Granulationsgewebe ist hier reicher an epithelioiden Zellen mit gequollenen Kernen, enthält aber nur einzelne mehrkernige Zellen (doch keine Langhans'schen Riesenzellen!) Dieses Gewebe geht gegen die Oberfläche in Verkäsungen über, die stellenweise noch von einigen Zellschichten, an anderer Stelle von homogenem oder lamellösem Fibrin überdeckt sind, welches bisweilen unregelmässig in die

Käsemasse einspringt. Die käsigen Theile enthalten reichlich Tuberkelbacillen, an einer Stelle dicht unter dem Fibrin einen Haufen, der nach der Färbung makroskopisch fast mohnkorngross in den Schnitten sichtbar ist. Einzelne Bacillenhäufchen liegen in den Fibrinschichten.

Es handelt sich hier also unzweifelhaft um käsige Entzündung und Ulceration der Klappe. Ich glaube aber, das Bild so deuten zu dürfen, dass sich der tuberkulöse Process hier einer chronischen und proliferirenden Endocarditis aufgepflanzt hat. Er ist als Metastase einer tuberkulösen Gelenkentzündung und als Eingangspforte der acuten allgemeinen Miliartuberkulose aufzufassen.

Das letzte Präparat betrifft den ausgeprägtesten bisher bekannt gewordenen Fall einer ulcerösen tuberkulösen Klappenendocarditis. Es entstammt dem Fall Henning, 36 Jahre, der am 2. Februar 1898 von mir secirt wurde. Fig. 3 A u. B stellt das makroskopische Bild dar.

Herzbefund: Das Herz überragt an Grösse etwas die Faust. Die Spitze ist abgerundet, von beiden Ventrikeln gleichmässig gebildet. Auf der Oberfläche der Epicards zeigen sich an verschiedenen Stellen flache, knotige Prominenzen, die von Mohnkorngrosse bis Linsengrosse wechseln. Eine kleine Gruppe von kleinen Knötchen liegt an der Vorderfläche der rechten Ventrikels neben dem Sulcus coronarius. Grössere, deutlich verkäste Knoten finden sich an der Oberfläche des linken Herzhohrs, des linken Atrium, an der Hinterwand der Aorta. Auch diese Knoten sind überall von glänzender Serosa überdeckt, nur kleine Abschnitte auf der Oberfläche der Aorta und der Pulmonalis zeigen ganz beschränkt feine fibrinöse Trübungen. Die Höhle des rechten Ventrikels ist kugelig ausgebuchtet. Die Muskulatur ist relativ dick von guter Consistenz und graurother Färbung. Das Endocard der Klappen ist normal. Unter dem Endocard des Conus pulmonalis, sowie auf den Papillarmuskeln der Tricuspidalklappen sind eine beträchtliche Anzahl grade sichtbarer, grau durchschimmernder Knötchen zu erkennen. An den Ansatzstellen der Sehnenfäden ist das Endocard schwielig verdickt.

Die Höhle des linken Ventrikels ist ebenfalls ein wenig ausgebuchtet; die Trabekel leicht abgeflacht, der Schliessungsrand der Mitralis ist etwas gewulstet und zeigt einige, gerade sichtbare durchscheinende Wärzchen. Das Ventrikulendocard enthält ganz vereinzelt diffuse, weissliche Fleckchen, die kaum prominiren.

Die Aorten-Klappen sind im Ganzen zart, oberhalb des Schliessungsrandes beträchtlich gefenstert; am Nodulus der hinteren Semilunarklappe liegt ein kleiner Haufen durchscheinender, graurother Wärzchen. Die aneinander stossenden Viertel der hinteren und der linken Klappe, sowie das

zwischen ihnen liegende dreieckige Feld zeigen eine sehr auffällige Veränderung. Die Oberfläche ist rauh durch zahlreiche etwa mohnkorngrosse gelbliche Erhebungen. Von den sich gegenüberliegenden Seitenrändern der beiden genannten Seminularklappen hängen mehrere (von jedem Segel etwa 3), tropfenförmige, $\frac{1}{3}$ cm lange Excrescenzen herab, die eine glatte Oberfläche und gelblichweisse Farbe besitzen. In die Klappenfläche hinein verläuft die Veränderung allmählich mit einer röthlich grauen Wulstung des Endocards; in ähnlicher Weise greift sie auf die anstossende Basis des vorderen Mitralsegels über. An der Aortenoberfläche der Semilunarklappen, sowie im zusammenstossenden Theile beider sin. Valsalvae sind ebenfalls gelbliche Wulstungen und Rauigkeiten erkennbar.

Auf dem Durchschnitt der Klappen findet man breite käsige Einlagerungen, die beide Oberflächen der Klappen einnehmen und sich gegen das dreieckige Feld zwischen den Klappen zu einer umfangreichen Käsemasse vereinigen, die sich in die Tiefe nach dem Anfangstheil der Aorta und nach dem Myocard hin fortsetzt.

Die Käsemasse ist gerade der Epicard-Falte zwischen Aorta und linkem Atrium benachbart. Eine unmittelbare Verbindung mit den käsigen Knoten der Epicards, die hier besonders angehäuft, ist nicht zu erkennen.

Eine kleine Gruppe käsiger Knötchen liegt auf der Ventrikeloberfläche des vorderen Mitralsegels von dem Hauptherd getrennt.

Uebrige Organbefunde:

Caries eines Brustwirbelkörpers, kleine intercostale tuberkulöse Abscesse, Periostitis tuberculosa costalis et vertebralis, Durchbruch in den Wirbelkanal; kleine Käseherde, Cavernen und schiefrige Induration beider Lungenspitzen, disseminirte Miliartuberkulose beider Lungen, Lungenhyperämie und Oedem; adhäsive Pleuritis und Pleuratuberkulose, grössere verkäste Tuberkel des Epicards; schiefrige Induration und Hyperplasie des bronchialen und cervicalen Lymphdrüsen; Hyperplasie und starke disseminirte Tuberkulose der Milz, Miliartuberkulose der Nieren, Miliartuberkulose und Fettinfiltration der Leber; circumscripte tuberkulöse Pachymeningitis spinalis externa; geringe Miliartuberkulose der Arachnoidea.

Die mikroskopische Untersuchung stellte schon bei der Sektion an einem Trockenpräparate der Klappenoberfläche durch den Nachweis massenhafter Tuberkelbacillen den tuberkulösen Charakter der Klappenerkrankung fest. An Schnitten fanden sich sehr umfangreiche Verkäsungen, die namentlich gegen die Oberfläche mit so enormen Bacillenmengen durchsetzt waren, dass an dem dem Herzlumen zugewendeten Rand des Schnittes ein makroskopisch sichtbarer Streifen der gefärbten Bacillen verläuft. Die Oberfläche

ist vielfach mit Schichten von lamellösem oder homogenem Fibrin überdeckt, das theilweise auch Bacillenhaufen einschliesst. Die polypösen Wucherungen bestehen aus einer theils zelligen, theils käsigen, von Bacillen durchsetzten Oberflächenschicht, die eine Erweichungshöhle mit theils feinkörnigem Käse, theils polynucleären Leukocythen umgiebt. In der Tiefe gehen die Verkäsungen in diffuse zellige Infiltrationen über, die nur stellenweise Riesenzellen und deutlichere Tuberkel erkennen lassen. Eine Kontinuität mit den Epicardtuberkeln ist nicht vorhanden. Wir haben also hier eine proliferirende käsige Entzündung des Klappenendocards und damit im Zusammenhang käsige und tuberkulöse Entzündung der angrenzenden tiefen Schichten des Aorta und des Myocards. Der Beweis für den Verlauf des Prozesses ist nicht zu erbringen; der primäre Herd konnte wie in den Fällen Lüken's und Schürhoff's sehr wohl im Myocard gelegen haben und der Durchbruch nach dem Endocard erfolgt sein. Ich glaubte mich aber nach einigem Schwanken berechtigt, den umgekehrten Weg anzunehmen, weil in den eben genannten Fällen nur einfache Endocardnekrosen und Ulcerationen, keine Wucherungen bei der Perforation des Myocardherdes eingetreten waren, und weil andererseits der Habitus der Wucherungen in meinem Falle den übrigen Endangitisformen so auffällig gleicht, endlich Ausdehnung und Entwicklungsgrad des Processes am Endocard entschieden am meisten vorgeschritten ist und gegen die Tiefe abnimmt. Ich würde also auch diesen Fall für eine der Endangitis entsprechende tuberkulöse Metastase des Klappenendocards ansprechen, die durch eine der zahlreichen schweren älteren tuberkulösen Organveränderungen bedingt war, besonders halte ich in Vergleich mit dem Fall Ulack die Knochentuberkulose für eine verdächtige Quelle. Dass der Klappenherd ferner als Eingangspforte der akuten Miliartuberkulose zu betrachten ist, wird im Hinblick auf die Bacillenmenge und -lagerung nicht anzufechten sein.

Ich habe geglaubt, besonders die Fälle von Aorten- und Herztuberkulose, obgleich sie schon anderwärts von mir mehrfach besprochen und gezeigt wurden, auch hier bekannt machen zu dürfen, weil sie einerseits zweifellos wichtige Glieder der Kenntniss der Gefässtuberkulosen darstellen, andererseits bei ihrer Seltenheit und ihrem nicht gerade auffälligen makroskopischen Habitus ohne speciell hierauf gerichtete Aufmerksamkeit und ohne mikroskopische

Untersuchung hinsichtlich ihrer tuberberkulösen Natur sehr wohl verkannt werden können.

Erklärung der Tafel 5.

- Fig. 1.** Tuberkulose des Ductus thoracicus (Fall Senftleben). Am unteren Ende ein Packet tuberkulöser Glandulae coeliacae und einige tuberkulöse Ductuswurzeln, die linksliegende aufgeschnitten. Im Stamm des Ductus zwei tuberkulöse Wandherde mit Aneurysma des Lumens. Der obere Herd ist aus zwei verkästen Klappenpaaren zusammengesetzt, darüber Miliartuberkulose der Intima. Eine kleine Lymphdrüse ohne Verkäsung liegt dem Ductus an.
- Fig. 2.** Atheromatose und Tuberkulose der Aorta (Fall Taxwedel). Die Aorta ist nach aussen umgerollt dargestellt, um den durch den Hauptschnitt durchtrennten Herd zur Vereinigung zu bringen
a atheromatöse und sklerotische Flecke. b tuberkulöse Intimawucherung, Ansatzstelle; c Querschnitte der Ansatzstelle (zwischen denselben ist ein Streifen zur mikroskopischen Untersuchung excidirt); d polypöser Theil der Wucherung; e kleine Cyste desselben; f balgförmiger Anhang mit erweichtem käsigen Inhalt.
- Fig. 3.** Tuberkulöse Endocarditis der Aortenklappe (Fall Henning).
A. Flächenansicht der erkrankten Klappen, a hintere Semilunarklappe mit einigen warzigen Proliferationen am Modulus; b linke Semilunarklappe; c tuberkulöse Wucherung mit Polypen auf beiden Klappen und dem zwischengelegenen Feld, sowie der Basis des vorderen Mitralsegels; d kleine tuberkulöse Wucherung auf der Ventrikeloberfläche des vorderen Mitralsegels.
B. Durchschnitt des erkrankten Abschnitts der hintern Semilunarklappe; a Aortenwand im Längsschnitt; b Klappe; c tuberkulöse Wucherung mit einem Polypen an der freien Oberfläche; sie durchsetzt die Klappe bis zum Sinus Valsalvae und greift auf die Herzwand und die Basis des vordern Mitralsegels (d) über; e Stück des linken Ventrikels; f Stück des linken Atrium; g verkäste Tuberkel des Epikards.
- Fig. 4.** Tuberkulöse und einfache proliferirende Endokarditis der Mitralklappe (Fall Ulack). Alkoh. Formalin, Gefrierschnitt, gefärbt nach Ziehl 20 × fache Vergrößerung. a Ansatz eines Sehnenfadens. b Uebergang in den normalen Theil des Segels. c chronische Proliferation mit Gefässdurchschnitten. d verrucöse Wucherung. e tuberkulöses Granulationsgewebe mit Verkäsungen. f Fibrinauflagerungen. g Bacillenhaufen.

28. Herr Arnold Heller-Kiel:

Ueber die syphilitische Aortitis und
ihre Bedeutung für die Entstehung von Aneurysmen.

Der Frage der Aneurysmen-Entstehung durch Syphilis ist seither nicht die ihr gebührende Behandlung zu Theil geworden¹⁾.

Da aus meinem Institute die erste Arbeit²⁾, welche eine syphilitische Aortitis beschrieb, und darnach eine Reihe³⁾ weiterer Arbeiten über denselben Gegenstand hervorgegangen ist, fühle ich eine Art von Pflicht, diese Frage einmal hier zur Besprechung zu bringen.

Die pathologische Anatomie verhielt sich seither gegen die Annahme einer syphilitischen Aortitis sehr ablehnend. Die Lehre, dass die Aneurysmen die Folge der chronischen Endarteriitis seien, herrscht noch immer vor, obwohl schon die einfache Betrachtung des zeitlichen Vorkommens Zweifel daran hätte erwecken müssen. Die chronische Endarteriitis als Veränderung des späteren Alters kann nicht Ursache der so oft im besten Mannesalter vorkommenden Aneurysmen sein.

Schon 1876 trat Köster⁴⁾ gegen diese Lehre auf; er wies den vasa nutritia entlang in die media eindringende Zellwucherungen nach, welche die Media zerstören; eine sich anschliessende Intima-verdickung ist secundär; die Mediaveränderungen sind die Ursache der Aneurysmenbildung. Seine und seiner Schüler Arbeiten fanden nicht die ihnen zukommende Anerkennung, anscheinend weil er die primäre Endarteriitis völlig durch eine secundäre an primäre Mesarteriitis anschliessende ersetzen zu wollen schien.

Die Aetiologie seiner Mesarteriitis war Köster entgangen.

Die Arbeiten Thoma's⁵⁾ können keine befriedigende Auf-

¹⁾ Beweis dafür das soeben erschienene Werk von Schrötter's „Die Erkrankungen der Gefässe“ in Nothnagel, Spez. Pathol. u. Therap. XV. III 1899 S. 90 u. 306.

²⁾ Döhle, Dissertat. Kiel 1885.

³⁾ Döhle, Deutsch. Archiv f. klin. Med. 55. 1895. — Backhaus, Ziegler's Beiträge 22. S. 417. 1899. — Moll, Diss. Kiel 1898. — Jensenberg, Diss. Kiel 1899.

⁴⁾ Berl. klin. Wochenschr. 1875. S. 322.

⁵⁾ Virch. Arch. 111, 116 u. s. w.

klärung für die Aneurysma-Entstehung geben. Er verlegte den Beginn des Endarteriitis ebenfalls in primäre Veränderungen der Media; diese sollten in einer Verminderung der Widerstandsfähigkeit der Media bestehen, die dabei in den Anfangsstadien keinerlei Strukturveränderung zeige, sondern nur eine von Dehnung der ganzen Gefässwand abhängige Verdünnung, wobei die elastischen Lamellen der mittleren Gefässhaut sich dichter aneinander legten. Die Wucherung der Intima trete als eine Art Ersatz auf, um eine Wiedereinengung der Gefässlichtung herbeizuführen. Später träten Rupturen der elastischen Elemente hinzu.

Solche Rupturen der elastischen Elemente sind aber nach Hilbert¹⁾ auch in normalen Arterien häufig, „sie werden kaum in einem Falle vermisst und sind auch im zartesten Alter mitunter sehr zahlreich vertreten“.

Es müssten die Aneurysmen weit häufiger sein, als sie es sind, wenn die Thoma'schen Veränderungen ihre anatomische Ursache wären.

Im Jahre 1884 kam im pathologischen Institute zu Kiel die Leiche eines 25jährigen Mannes zur Section²⁾, die neben ausgesprochenen syphilitischen Veränderungen einen eigenthümlichen Befund an der Aorta ergab. Es fanden sich besonders im aufsteigenden Theile an zahlreichen Stellen wie mit Punzen ausgetriebene kleine Vertiefungen, in welche die Umgebung mit runzeligen Fältchen hineinzog. Gegen das Licht gehalten, zeigten diese Stellen starke Verdünnung der Aortenwand. Der chronischen Endarteriitis zukommende Veränderungen fanden sich in diesen Gebieten nicht. Die mikroskopische Untersuchung ergab, dass es sich um theils umschriebene, theils ausgebreitete, den vasa nutritia folgende kleinzellige Wucherungen handelte, welche bald die Media-Elemente im Einzelnen zerstörten, bald, grössere Partien umfassend, sie zur Nekrose brachten. Von den jungen zellreichen Wucherungen fanden sich alle Uebergänge bis zu zellarmem, geschrumpftem Gewebe, durch welches die Intima an den dünnsten Stellen bis dicht an die Adventitia herangezogen war. Die Intima zeigte in diesen Theilen keine oder nur spurenweise Veränderungen.

Die Auffassung dieses Falles als primäre syphilitische

¹⁾ Virchow's Archiv 142. S. 241. 1895.

²⁾ Döhle, Dissert. Kiel 1885.

Aortitis wurde von Manchot¹⁾ in einer interessanten Arbeit bekämpft; er vertrat in ihr die Ansicht v. Recklinghausen's, dass die Ursache der Aneurysmen Zerreissungen der elastischen Media-Elemente seien; an diese Zerreissungen schlossen sich Bindegewebswucherungen an. Dass Manchot's Zerreissungen vorkommen, soll nicht bestritten werden; aber unsere Befunde zwangsweise Manchot's Deutung zu unterwerfen, ist durchaus unzulässig.

Es wurde darnach eine grössere Anzahl weiterer Fälle untersucht; sie bestätigten theils die Auffassung des ersten Falles als syphilitischer Aortitis, theils erweiterten sie die erste Erfahrung nach manchen Richtungen hin. Es ergaben sich mannichfache Veränderungen, wie das ja bei der Syphilis zu sein pflegt, die jedoch alle auf jene erste reine Form zurückzuführen sind. Immer liess sich als Erstes und als Hauptsache die beschriebene Media-Veränderung nachweisen; in den jungen Wucherungen fanden sich nicht selten vielkernige Riesenzellen, auch umschriebene Nekrosen ergaben sich in einzelnen Herden, sodass sie als miliare Gummata angesprochen werden konnten. In vielen Fällen fanden sich daneben mehr oder weniger ausgedehnte Verdickungen der Intima; es dringen bisweilen die Wucherungsherde der Media soweit nach innen vor, dass sie die Grenze überschreitend in die Intima eindringen, und zwar nicht selten in Begleitung neugebildeter Blutgefässe. Die secundäre Wucherung und Verdickung der Intima kann sehr bedeutende Grade erreichen; sie unterscheidet sich aber von der primär endarteriitischen dadurch, dass sie keine Neigung zum Zerfall in den bekannten glitzernden Brei zeigt; sie hat vielmehr einen starren narbig schrumpfenden Charakter. Bisweilen treten in diesen Gebieten scharf umschriebene feste gelbe Herde auf, welche makroskopisch an die derben Käseherde der Gummata erinnern.

Die Adventitia zeigt sich bei der syphilitischen Aortitis bald mehr bald weniger an dem Processe betheiligt, in manchen Fällen mit starker Verdickung und Sklerosirung; dies kommt ebenfalls durch die erst zellreicher, dann zellärmer werdenden schrumpfenden Wucherungen zu Stande; auch Einengung und vollständige Obliteration der vasa nutritia findet sich bisweilen.

Es kommen von dem reinen Falle von syphilitischer Mesar-

¹⁾ Virchow's Archiv 121. 1890.

teriitis vom Jahre 1884 an alle Uebergänge bis zu Fällen, in denen die Aorta äusserst verdickt, narbig, schwielig geschrumpft erscheint mit starker Runzelung der Innenfläche. Ein solcher Fall, bei dem die Aortenwand bis 13 mm dick war, wovon 8 mm auf die Adventitia kamen, findet sich bei Döhle (l. c. S. 200) abgebildet.

Das pathologisch-anatomische Bild ist für jeden damit einmal Vertrauten total verschieden von dem der primären chronischen Endarteriitis. Erschwert ist allerdings das Erkennen, wenn letztere zu der syphilitischen Aortitis hinzukommt, was nicht selten bei älteren Individuen der Fall; es entstehen dann sehr bunte Bilder; meist aber kann man an einzelnen, wenn auch kleinen Stellen das Charakteristische der syphilitischen Aortitis erkennen.

Auch von anderer Seite ist eine Bestätigung unserer Ergebnisse erfolgt.

So brachte Malmsten¹⁾ vorzügliche, ganz unseren Fällen gleichende Abbildungen von Aortenveränderungen, welche er als sklerogummöse Aortitis bezeichnete und als Ursache der Aneurysmenbildung ansprach; allerdings ist er über die mikroskopischen Veränderungen und ihre Deutung im Unklaren geblieben.

Weitere Bestätigungen brachten Jacob²⁾ und Puppe³⁾. Durch Rasch⁴⁾ wurde darauf hingewiesen, dass Hj. Heiberg bereits 1876 dieselbe Ansicht ausgesprochen habe; da diese Mittheilung aber nirgends, auch nicht in den Jahresberichten über die Fortschritte in der gesamten Medicin Erwähnung fand, ist sie ganz unbekannt geblieben.

Auch bei der grössten Werthschätzung statistischer Angaben und sorgfältiger klinischer Beobachtungen, welche bis dahin von vielen Seiten für den Zusammenhang zwischen Syphilis und Aortenaneurysmen beigebracht wurden, konnte ihnen doch keine genügende Beweiskraft für die Entstehung der Aortenaneurysmen durch Syphilis zugestanden werden, besonders aber fehlte jeder Aufschluss über die Art des Einflusses, den dabei die Syphilis ausübte.

¹⁾ M a l m s t e n , Studies öfver Aorta-Aneurysmens Etiologie. Stockholm 1888.

²⁾ Dissert. Erlangen 1891.

³⁾ Deutsch. med. Wchschr. 1884. S. 854 u. 874.

⁴⁾ Archiv f. Dermatologie und Syphilis. 47. 1899.

Ein sicherer Beweis für den aetiologischen Zusammenhang und eine wirkliche Einsicht in ihn konnte nur durch die pathologisch-anatomische und histologische Forschung gebracht werden.

Dies ist durch unsere Untersuchungen geschehen und damit auch die Vermuthung von Virchow¹⁾ erfüllt, die er in dem Satze aussprach: „Wenn es nicht bezweifelt werden kann, dass partielle Herzaneurysmen aus syphilitischer Myocarditis hervorgehen, so wird man die Möglichkeit nicht ablehnen können, dass auch an den Arterien aneurysmatische Aussackungen einen ähnlichen Ursprung haben mögen“. Der ebenda erwähnte Fall eines 18jährigen Mädchens mit ausgedehntesten syphilitischen Veränderungen, dessen „Aorta in der ausgedehnten und für dieses Lebensalter auffälligsten Weise mit sklerotischen und atheromatösen Stellen besetzt war“, dürfte wohl ein solcher Fall von syphilitischer Aortitis gewesen sein.

Wenn ich hier für das Vorkommen einer syphilitischen Aortitis und zwar als eines keineswegs ganz seltenen Befundes und dafür eintrete, dass sie die Ursache von Aortenaneurysmen ist, so bin ich damit weit davon entfernt, die Entstehung von Aneurysmen auf anderer aetiologischer Basis abzuleugnen; hier kommen vor Allem die durch Ruptur der elastischen Elemente der Media bedingten v. Recklinghausen's, dann Ponfick's embolische Aneurysmen in Betracht. Ebenso werden höchstwahrscheinlich auch durch andere infectiöse Processe Schädigungen der Aortenwand hervorgerufen werden können, wie ich solche selbst gesehen habe. Weshalb sollte z. B. nicht die Influenza wie in anderen Organen auch in der Aortenwand secundäre entzündliche oder degenerative Processe hervorrufen können!

Nur der primären chronischen Endarteriitis möchte ich keine Rolle in der Entstehung wahrer Aneurysmen zugestehen; wohl aber werden durch sie, wenn auch verhältnissmässig sehr selten, Aneurysmen hervorgerufen, welche aus sogenannten endarteriitischen Geschwüren hervorgehen, also nach Zerstörung der Intima. Ein solches über taubeneigrosses habe ich vor Kurzem beschreiben lassen²⁾.

Unter den Ursachen für Aneurysmen der Aorta ist jedenfalls der Syphilis die erste Stelle einzuräumen. Hier treten die

¹⁾ Geschwülste II. S. 444.

²⁾ Kalker, Dissert. Kiel 1899.

statistischen Angaben in ihre Rechte. Die Zahlenangaben¹⁾ schwanken allerdings sehr stark, zwischen 36 und 85%; es wird das von der stärkeren oder geringeren Verbreitung der Syphilis in dem betreffenden Lande abhängen.

Mag man nun auch den mannichfachen Einwendungen, welche von verschiedenen Seiten gegen die syphilitische Natur der beschriebenen Aortitis erhoben sind, mehr Werth beilegen, als sie verdienen — denn dieselben Einwendungen lassen sich gegen etwa zwei Drittel der seither der Syphilis zugerechneten pathologisch-anatomischen Veränderungen erheben —, so müssen doch, solange es nicht gelungen ist, Organismen in specifischer Weise gefärbt bei der Syphilis nachzuweisen, die seitherigen Erfolge²⁾ der Jodkali-Behandlung nach dem Satze „*e nocentibus et juvantibus*“ zu Gunsten unserer Auffassung mit in die Waagschale geworfen werden; eine möglichst frühzeitige Diagnose der Aneurysmen ist zu erstreben. Die Resultate der Behandlung werden sicher noch weit besser als seither werden.

29. Herr Straub-München.

Ueber die Veränderungen der Aortenwand bei progressiver Paralyse.

Gestatten Sie mir, Ihnen in Kürze über ein Thema zu berichten, das zwar, streng genommen, vor das Forum der Psychiatrie gehört, das aber nicht minder den pathologischen Anatomen interessiren dürfte, über die Veränderungen nämlich, die man bei der progressiven Paralyse der Irren an der Aorta zu finden pflegt.

Dass die Aorta auch bei ganz jugendlichen Paralytikern ungemein häufig schwere und ausgedehnte Veränderungen aufweist, ist allerdings lange bekannt; man hat dieselben bisher stets identificirt mit dem Atherom der Aorta; man hat sie aufgefasst als

¹⁾ Rasch, l. c. — Hampeln, Berl. klin. Wchschr. 1894. S. 1068.

²⁾ Mülhaus, Diss. Kiel 1899. — Verhandlungen des Kongr. f. innere Medicin (Referat in Münch. med. Wochenschrift 1899. S. 569).

schwere prämatüre Atheromatose, die eine Folge- oder Theilerscheinung des paralytischen Marasmus bilde. Eine fast vierjährige Erfahrung über den Gegenstand und ein seit mehr als zwei Jahren ganz systematisch betriebenes Studium der Aortenveränderungen Paralytischer und Nichtparalytischer haben mich indes belehrt, dass die erwähnte bisherige Auffassung unhaltbar ist und dass die Aortenveränderung der Paralytiker einen selbständigen, von der Atheromatose principiell verschiedenen Krankheitsprozess darstellt, der sich bereits makroskopisch mit voller Sicherheit von letzterer abgrenzen lässt. Was nämlich für die Aorten der Paralytischen charakteristisch ist, das sind nicht die Degenerativen, die atheromatösen Prozesse, denn die können vollständig fehlen, auch wenn die Aorta ausgedehnte Veränderungen aufweist, es sind vielmehr schwielige, unregelmässige Intimaverdickungen, die meist über einen grösseren Bezirk der Aorteninnenfläche sich erstrecken, manchmal aber eine nur fleckweise Ausbreitung zeigen. Diese Verdickung tritt stets in einer äusserst charakteristischen Form auf; es handelt sich um grobrunzelige und kleinhöckerige, warzenähnliche, dichtgedrängte Erhabenheiten, die nur zuweilen von grösseren, buckelförmigen Erhebungen durchsetzt sind. Diese runzelig höckerigen Verdickungen beginnen manchmal schon unmittelbar über den Klappen, noch im Bereich der Sinusse, und überziehen dann die ganze Innenfläche der aufsteigenden Aorta; meist indes bleibt ein grösserer oder geringerer Bezirk des untersten Abschnittes der letzteren an der Hinterwand des Gefässes frei. Der schwielige Prozess setzt sich stets auf den Arcus fort, zeigt auch hier eine wechselnde Ausdehnung und ist regelmässig am intensivsten an den Abgangsstellen der Arcusäste. Hier wird die Verdickung häufig glatter, die Runzelung mehr radiär. Auf die Aeste selbst setzt sich die Intimaverdickung nur äusserst selten, und stets nur eine kurze Strecke weit fort. Am häufigsten verändert ist die Innenfläche des Truncus anonymus, am seltensten die der Carotis sin.; für gewöhnlich macht der Prozess unmittelbar am Gefässostium Halt.

In manchen Fällen bleibt die Veränderung auf den aufsteigenden Theil und den Bogen der Aorta beschränkt, meist aber setzt sie sich mehr oder weniger weit auf die Aorta descendens fort. Der Charakter der Veränderung bleibt hier im Wesentlichen der gleiche, nur tritt häufig an Stelle der gänzlich irregulären

Runzelung eine Längsrunzelung und Längswulstung. Die untere Grenze der schwieligen Verdickung ist sehr variabel; meist liegt sie im Bereich der Brustaorta, zuweilen auch in der Bauchaorta, aber stets in der oberen Hälfte derselben, meist in der Höhe der Abgänge der Nierenarterien. Diese untere Grenze ist sehr häufig eine ganz scharfe, fast lineare. Dieses plötzliche Aufhören der schwieligen Verdickung, welche die gesamte Innenfläche des oberen Aortenabschnittes von den Klappen bis zur unteren Grenzlinie herab einnehmen kann, den ganzen caudalen Abschnitt aber frei lässt, verleiht den Aorten Paralytischer häufig ein so charakteristisches Aussehen, dass jede Verwechslung mit Atheromatose schon bei oberflächlichster Betrachtung ausgeschlossen ist.

Neben den bisher beschriebenen Veränderungen und nur im Verein mit ihnen vorkommend findet man häufig noch einige andere, die zwar nicht constant, aber ebenfalls äusserst charakteristisch sind. Es sind das

1. strahlige, narbenähnliche Einziehungen im Bereich der Intimaverdickung von meist nur geringer Ausdehnung; die Aortenwand ist an der Stelle der Einziehung verdünnt und durchscheinend. Diese Gebilde finden sich am häufigsten im aufsteigenden Theil der Aorta, meist im Gebiete der diffusen schwieligen Veränderung, manchmal aber auch isolirt in unveränderter Intima; es zeigt dann letztere nur im Bereich der Einsenkung und Runzelung eine schwielige Beschaffenheit.

Ausschliesslich im Anfangstheil der Aorta findet man

2. derbe, schwielige, breite Erhebungen von fast knorpelartiger Consistenz und meist annähernd dreieckiger Gestalt. Sie beginnen stets an den Anheftungsstellen der freien Klappenränder, breiten sich, meist aus der unverdickten Intima mit scharfen, steilen Rändern ansteigend, rasch nach beiden Seten und nach oben aus und schieben sich deltaartig in die Ascendens vor. Diese mässigen Schwielen erreichen oft eine mächtige Flächenausdehnung, sie confluiren nicht selten und bilden dann

3. einen derben mehr oder weniger breiten Gürtel, der das ganze Anfangsstück des Aortenrohres umgreifen kann; die obere und untere Grenze desselben ist meistens sehr scharf, zuweilen wallartig verdickt. In anderen Fällen geht die gürtelförmige Verdickung in die anfangs beschriebene runzelig höckerige Schwielenbildung ohne deutliche Grenzlinie über.

In ziemlich seltenen Fällen greift

4. die schwielige Verdickung der Intima auch auf die Aortenklappen über und zwar ausnahmslos auf deren freie Ränder. Diese sind dann entweder in ganzer Ausdehnung oder nur in der einen Hälfte stark gewulstet, schnur- oder walzenförmig verdickt oder rosenkranzförmig aufgetrieben. Der verdickte Abschnitt ist verkürzt, straff gespannt und nur mangelhaft beweglich.

Eine letzte äusserst auffällige Veränderung ist endlich

5. ungemein häufig an den Ursprungsstellen der Aortenäste im Bereich der schwieligen Verdickung zu constatieren. Es handelt sich um mehr oder weniger hochgradige Stenosen und vollständige Obliterationen der Gefässostien. Die Verengerung oder der Verschluss wird stets durch die Intimawucherung herbeigeführt, wie schon makroskopisch deutlich zu erkennen ist. Haben sich die verdickten Ränder bis zur Berührung genähert, dann schieben sich häufig neue Intimalagen über das Ostium hinweg, sodass die ursprüngliche Abgangsstelle des Gefässes an der Innenfläche der Aorta in keiner Weise mehr zu erkennen ist. Dieser Prozess kann sich an jedem Aortenaste im Bereich der schwieligen Veränderung abspielen. Er ist weitaus am häufigsten an den Ostien der Intercostalararterien zu constatieren, die zuweilen in grosser Zahl verengt oder verschlossen gefunden werden. Auch die Coronargefässe sind nicht selten stenosirt und obliterirt, besonders das Ostium der linken Arterie. In einem Falle fand ich vollständigen Verschluss der Carotis sin.; im gleichen Falle war der Anfangstheil des Truncus anonymus eingeschnürt durch eine vom Rande des Ostiums ausgehende, ein paar Millimeter ins Gefässinnere hineinziehende Intimaleiste, die die halbe Peripherie des Gefässes umkreiste. In der Bauchaorta fand ich völligen Verschluss nur an den Ostien der oberen Lumbalarterien; Stenosen derselben sind häufig. Auch die Abgangsstellen der grössen Äste der Vorderwand sind nicht selten beträchtlich verengt; am häufigsten ist die Stenose der Art. coeliaca; in einem Falle erreichte ihr Ostium die Weite der Mündung einer Intercostalarterie. Seltner ist die Veränderung an der Art. mesent. sup., am seltensten an den Nierenarterien.

Die bisher beschriebenen Veränderungen rein schwieligen Charakters sind manchmal die einzigen, die an den Aorten Paralytischer makroskopisch zu konstatieren sind. Gewöhnlich

spielen sich jedoch innerhalb der schwieligen Bezirke regressive Processe sekundärer Natur ab. Meist findet man nur eine mehr oder weniger ausgedehnte oberflächliche weissgelbe oder ockergelbe Verfärbung, sowie Atherombildung in den tieferen Wandschichten mit buckelförmiger Vorwölbung der verdickten Intima. Nur selten kommt es zu oberflächlichem Zerfall und zur Bildung atheromatöser Geschwüre, ganz auffallend selten zu schwerer Verkalkung. In vereinzelter Fällen aber ist fast der ganze schwielig veränderte Aortenabschnitt kalkig incrustirt und 'starrwandig. In mehreren dieser Fälle war der oberste Abschnitt der Brustaorta auffällig dilatirt, muschelschalenartig nach links ausgebaucht und vollständig verkalkt; die Ausbuchtung war ein paarmal mit mächtigen Thrombusmassen erfüllt. Auch sonst finden sich thrombotische Auflagerungen sehr häufig im Bereich der schwieligen Wandveränderung.

Sowohl in den Fällen, wo die bisher beschriebene schwielige Veränderung der Aortenwand in reiner Form auftritt, wie auch in denen, wo dieselbe einer mehr oder weniger schweren atheromatösen Degeneration anheimfällt, kann das von ihr freie Gebiet, also vorwiegend die Bauchaorta, eine vollständig normale Beschaffenheit aufweisen. In Fällen, wo die beschriebene Schwielenbildung nicht nachzuweisen ist, fehlt dann überhaupt jede krankhafte Veränderung an der Aorta oder es sind nur einfache degenerative Processe von meist geringer Intensität vorhanden. Andererseits kann sich eine leichtere oder schwerere einfache Atheromatose auch neben der schwieligen Veränderung und unabhängig von ihr entwickeln; sie folgt dann stets dem für die Atheromatose der Aorta charakteristischen Gesetze, dass die Veränderungen an Intensität und Extensität caudalwärts immer mehr zunehmen und ihre stärkste Entfaltung in der unteren Bauchaorta erreichen. Beide Processe, die schwielige Veränderung und die einfache Atheromatose sind bei einiger Erfahrung meist leicht auseinander zu halten. Schwieriger wird die Beurtheilung zuweilen dann, wenn die schwieligen Veränderungen nur eine geringe Ausdehnung besitzen, die Atheromatose aber einen stärkeren Grad erreicht. Aber auch in diesen Fällen war mir bei Berücksichtigung der eingangs erwähnten Characteristica eine sichere Unterscheidung stets schon auf Grund des makroskopischen Befundes möglich.

Die Unabhängigkeit beider Processe von einander tritt deutlich

zu Tage, wenn man das Aortenmaterial nach dem Alter der Verstorbenen richtet. Diese Sichtung ergibt zunächst, dass eine constante Beziehung zwischen dem Grade und der Ausdehnung der schwieligen Veränderung und dem Alter der Paralytiker nicht besteht. Ich fand einerseits bei Kranken, die zwischen 30. und 35. Lebensjahr ihrem Leiden erlagen, ausgedehnte Schwielenbildung und schwere Verkalkung im Bereich derselben, anderseits war erstere bei Paralytikern aus dem 50. bis 60. Lebensjahre zuweilen nur gering oder trotz grosser Ausdehnung nur arm an regressiven Veränderungen. Ganz anders verhält sich die neben dem schwieligen Prozesse auftretende Atheromatose. Sie fehlt bei jugendlichen Paralytikern ganz oder fast ganz und nimmt mit dem Alter der Kranken an Intensität und Ausdehnung zu. Eine schwere praemature Atheromatose ausserhalb des Bereiches der schwieligen Veränderung konnte ich in keinem einzigen Falle constatiren.

Meine Herren! Es fragt sich nun, sind die Veränderungen, die ich bisher als charakteristisch für die Aorten Paralytischer bezeichnet habe, nur bei Paralytikern zu finden oder werden sie auch an Aorten Nichtparalytischer beobachtet? mit anderen Worten: Ist die Veränderung für die Paralyse als solche charakterisch oder nicht?

Für die Paralyse charakteristisch kann dieselbe nicht sein; denn genau die gleichen Veränderungen mit allen beschriebenen Einzelheiten fand ich auch bei Nichtparalytischen. Während sie aber unter 84 Fällen von Paralyse, die ich seit Juni 1897 zu untersuchen Gelegenheit hatte, 69mal wiederkehrten, also in 82,1 % des gesammten Paralytikermaterials, fand ich sie an der Aorta von 71 aus dem gleichen Zeitraum stammenden Nichtparalytikern nur 7mal, also in nur 9,9 %. Die sämmtlichen 7 Aorten stammten aber von Luetischen. In 6 Fällen war die Lues an der Leiche nachgewiesen, in einem Falle war sie aus der Anamnese sichergestellt.

Schon diese eine Thatsache, dass die beschriebene Veränderung ausser bei Paralytikern ausschliesslich nur bei Luetischen beobachtet wurde, legt den Gedanken nahe, dass der fragliche Process mit der Lues in ursächlichem Zusammenhange steht. Dazu kommt nun, dass sich eine Reihe der von mir angeführten Veränderungen in der Literatur bereits als Charakteristica der Aortenlues beschrieben und abgebildet finden. So betrachtet Malmsten als charakteristisches

Merkmal die runzelig-höckerige Verdickung der Intima, Döhle die strahlig-narbigen Einziehungen, Crooke den schwieligen Gürtel am Anfangstheil der Aorta. Ein directer Hinweis auf die luëtische Natur des Processes ist ferner meines Erachtens gegeben in den Obliterationen der Gefässostien, deren Häufigkeit und Ausdehnung, wie es scheint, bisher übersehen wurde, und die, wie erwähnt, auch an den grossen Aesten der Aorta sich finden. So war ein vollständiger Verschluss der Carotis nicht nur in dem angeführten Falle von Paralyse, sondern noch zweimal unter den 7 Fällen der nicht paralytischen Luëtischen zu constatiren. Der eine dieser Fälle zeigte die grösste Uebereinstimmung mit dem von Paralyse. Es fand sich neben der völligen Obliteration der Carotis eine beträchtliche Einschnürung der Mündung der Subclavia sin., hervorgerufen durch eine mächtige circuläre Intimaleiste. Ausserdem bestand noch ein vollständiger Verschluss der linken Coronararterie, sowie sämtlicher Intercostalararterien mit Ausnahme des rechten 8. und linken 9. Ostiums. Es war das der eine Fall, in dem sich in den übrigen Organen des Körpers keine weiteren luëtischen Veränderungen fanden, die luëtische Infection aber durch die Anamnese sichergestellt war. Im zweiten Falle war an der Innenfläche des Aortenbogens überhaupt nur ein einziges, für eine mittelstarke Knopfsonde durchgängiges Gefässostium aufzufinden, das in die Carotis dext. führte, während die Mündungen der Carotis sin. und der Subclavia sin. fehlten. Die beiden letzten Gefässe, sowie die Subclavia dext. waren auf eine Strecke von mehreren Centimetern vollständig obliterirt, und wie der ganze Arcus in eine starre Gewebsmasse eingescheldet. Im hinteren Theile des Arcus war die Aortenwand wie mit einem Locheisen durchschlagen, die Oeffnung führte in einen fast hühnereigrossen Aneurysmasack.

Eine Complication mit Aneurysmabildung wurde noch in einem zweiten Falle beobachtet, der klinisch das Bild der Paralyse geboten hatte, bei dem die Section aber ein gummöse Meningo-Encephalitis an der Convexität beider Hemisphären ergab. Der Aortenbefund war der gewöhnliche: schwielige Veränderung fast im ganzen Brusttheil mit secundärer atheromatöser Entartung. Das Aneurysma war etwas über kirschkerngross und sass am oberen Rande des linken Sinus.

Weist schon das makroskopische Verhalten der Aorten Paralytischer mit aller Bestimmtheit auf einen luëtischen Ursprung

der Veränderung hin, so wird der stricte Beweis für den spezifischen Charakter derselben noch erbracht durch die mikroskopische Untersuchung. Der Befund war in 27 bisher untersuchten Fällen im Wesentlichen immer derselbe und bei Paralytikern und nicht paralytischen Luëtikern vollständig der gleiche. Es zeigte sich in allen Fällen, dass der Intimaverdickung eine Erkrankung der äusseren Wandschichten parallel ging. Dieselbe nahm ihren Ausgang von den Gefässen der Adventitia, die durch endarteriitische, fast regelmässig mit Elasticaneubildung einhergehende Wucherungen mehr oder weniger stark in ihrem Lumen verengt, manchmal vollständig verschlossen waren. Die Umgebung dieser Vasa vasorum war oft auf weite Strecken hin dicht kleinzellig infiltrirt. Von der erkrankten Adventitia aus drangen nun zahlreiche neugebildete Gefässe in die Media, nicht selten auch in die Intima ein, stellenweise in solcher Anzahl, dass ein Gefässquerschnitt am anderen lag. Von der Adventitia dieser neugebildeten Gefässe ging häufig eine Neubildung von Bindegewebe aus, die an Mächtigkeit in weiten Grenzen schwankte und die die Media in ihren muskulösen, wie in ihren elastischen Elementen direct zum Schwunde brachte. An anderen Stellen einer und derselben Aorta fanden sich um die neugebildeten Gefässe herum kleinzellige Infiltrate der verschiedensten Ausdehnung, die manchmal die ganze Dicke der Media durchsetzten. In diesen Infiltraten fanden sich in einem Falle von Paralyse und in 2 Fällen von nicht paralytischen Luëtikern Riesenzellen in wechselnder Menge; darunter befand sich der Fall von Lues mit Aneurysma im linken Sinus; die Riesenzellen sassen hier hauptsächlich in der Umschlagstelle der Aortenwand zur Aneurysmawand.

Die Media war durch die Vascularisation und die an sie sich anschliessende Gewebsneubildung und Infiltration in ihrer Structur überall mehr oder weniger stark verändert, vielfach zerklüftet und mehr oder weniger stark atrophisch, oft auf grössere Strecken völlig geschwunden, so besonders im Centrum der erwähnten strahlig-narbigen Einziehungen. Die Intima war stets stark und unregelmässig gewuchert; durch ihre Verdickung wurden die Atrophie und der Schwund der Media vielfach compensirt. Auf besonders mächtiger Intimawucherung beruhten die deltaförmigen Erhebungen und ringförmigen Gürtel im Anfangstheil der Aorta; die Veränderungen der Media und Adventitia waren dieselben wie

an den übrigen Stellen. Zu diesen proliferirenden Processen gesellten sich nun alle möglichen degenerativen Veränderungen, auf deren Einzelheiten ich hier nicht näher eingehen kann. Dieselben unterliegen bezüglich Intensität und Ausdehnung den weitesten Schwankungen, werden aber fast nie vollständig vermisst. Mögen diese secundären Veränderungen noch so stark sein, der primäre arteriitische und periarteriitische Process bleibt stets aufs Deutlichste erkennbar.

Die geschilderten, an den Aorten Paralytischer und Luëtischer erhobenen mikroskopischen Befunde sind vollständig identisch mit denen, die Döhle, Puppe u. A. in Fällen von Aortenlues beschrieben haben. Ein abweichendes Verhalten zeigte nur der mit Aneurysma des Arcus complicirte Fall, insofern es sich hier um eine schwere gummöse mit Verkäsung einhergehende Erkrankung handelte.

Das bisherige Ergebniss meiner Untersuchung lässt sich in folgende Sätze zusammenfassen:

Bei der Aortenveränderung der Paralytiker handelt es sich nicht um eine „schwere prämatüre Atheromatose“, sondern um eine luëtische chronische proliferirende Aortitis, die sich auf den Brusttheil und den obersten Abschnitt der Bauchaorta beschränkt, die untere Hälfte der letzteren aber stets frei lässt. Die atheromatösen Veränderungen sind im Wesentlichen secundärer Natur. Die luëtische Aortenveränderung ist in allen Fällen schon makroskopisch mit Sicherheit zu diagnosticiren; die einzelnen in der Literatur bisher aufgestellten diagnostischen Kennzeichen sind alle gleichwerthig und nur ein morphologisch verschiedener Ausdruck für ein und denselben Grundprocess. Die luëtische Aortitis kann die einzige an der Leiche nachweisbare luëtische Organveränderung darstellen.

Mit dem Nachweis von der luëtischen Natur der Aortenveränderungen der Paralytiker ist nun aus den Befunden an der Aorta allein schon der anatomische Beweis erbracht, nicht nur dass bei 82%, sämmtlicher Paralytiker der Paralyse eine luëtische Infection vorausgegangen sein muss, sondern dass zur Zeit der paralytischen Erkrankung und zur Zeit des Todes luëtische Prozesse im Körper noch vorhanden und im Fortschreiten begriffen waren und zwar in Form einer chronischen Erkrankung des arteriellen Gefässsystems. Ist dieser hohe Procentsatz von 82:100 schon

äusserst überraschend, so gestalten sich die Verhältnisse noch viel auffälliger, wenn man die Fälle von Paralyse nach dem Geschlechte ausscheidet. Die 84 untersuchten Fälle vertheilten sich auf 61 Männer und 23 Frauen. An den 61 männlichen Leichen wies nun die Aorta nicht weniger als 56 mal, also in fast 92%, sichere luëtische Veränderungen auf, an den 23 weiblichen Leichen dagegen nur 13 mal, d. i. in 56,5%. Es wäre irrig, aus dieser numerischen Verschiedenheit zu schliessen, dass bei den weiblichen Paralyßen eine luëtische Infection der paralytischen Erkrankung seltener vorausgegangen sei als bei den Männern oder dass in den restirenden 8% der Männer und den 44% der Frauen eine solche überhaupt nicht stattgefunden habe. Die Unhaltbarkeit einer solchen Annahme ergibt sich schon aus der Zuhülfenahme der Anamnesen. Unter den 5 Fällen männlicher Paralyse und den 10 Fällen weiblicher Paralyse, in denen die luëtischen Veränderungen an der Aorta fehlten, war luëtische Infection je 1 mal mit Bestimmtheit angegeben, bei 2 weiteren Frauen war eine solche nach der Anamnese äusserst wahrscheinlich. Die procentuale Verschiedenheit der Aortenlues bei beiden Geschlechtern stimmt mit der von den Syphilidologen schon lange gemachten Erfahrung überein, dass die Lues bei Frauen viel seltner bleibende Residuen hinterlässt als bei Männern.

Dass die Zahl der Luëtiker unter den Paralytischen grösser ist als nach den aus dem Vorhandensein einer Aortenlues sich ergebenden Procenten anzunehmen wäre, lässt sich aber, wie ich glaube, auch anatomisch nachweisen, und zwar aus dem Verhalten der Hirngefässe der Paralytiker. Meine bisherigen Untersuchungen in dieser Richtung sind allerdings noch ziemlich unvollständig. Es fehlte mir vorläufig noch die nöthige Zeit zur systematischen Durcharbeitung des gesammten Gehirnmaterials. Einiges kann ich aber bereits jetzt mit aller Sicherheit constatiren. In allen Fällen nämlich, in denen ich an den Hirngefässen Paralytischer bereits makroskopisch Veränderungen wahrnehmen konnte, unterschieden sich diese letzteren von der Atheromatose der Hirngefässe, wie man sie bei seniler Atrophie des Gehirns zu finden pflegt, fast ebenso charakteristisch, wie die Aortenveränderungen bei Paralyse von denen bei Atheromatose. Es handelt sich eben auch bei der Gefässerkrankung des Paralytikergehirns in erster Linie nicht um einen regressiven, einen atheromatösen, sondern um einen proliferirenden, endarteriitischen Process. Die Intima-

verdickung ist auf dem Querschnitt meist schon mit freiem Auge deutlich erkennbar. Die ganze Gefässwand ist auffallend grau und rigide, für gewöhnlich aber weder fleckig noch kalkig inkrustirt. Die mikroskopische Untersuchung, die ich bis jetzt an den verschiedensten Gefässen von 18 Paralytikergehirnen vornahm, zeigte, dass die Intimawucherung mit einer reichlichen Elasticaneubildung einherging und regressive Veränderungen fast völlig fehlten. Die Media war häufig atrophisch und wie die Adventitia zuweilen stark infiltrirt. Die endarteriitischen Processe fehlten an keinem der bis jetzt untersuchten Fälle, sie waren aber nicht nur an den verschiedenen Gehirnen, sondern auch an den Gefässen ein und desselben Gehirns bezüglich ihrer Intensität ausserordentlichen Schwankungen unterworfen. Manchmal waren die kleineren Gefässe viel stärker verengert als die grossen; auch an den kleinsten Arterien liess sich der Process zuweilen mit voller Deutlichkeit nachweisen. Genau die gleichen Veränderungen wie bei Paralyse fand ich in Fällen von Hirnlues in der Umgebung der luëtischen Affection an den Gefässen wieder; es handelt sich um ein Analogon der von Heubner als Syphilis der Hirnarterien beschriebenen Gefässveränderungen, die Unterschiede sind häufig nur graduelle.

Diese Gefässveränderungen fanden sich nun nicht nur in den mit Aortenlues complicirten Fällen von Paralyse, sondern auch an den Gehirnen der 5 männlichen Paralytiker, die keine Aortenlues aufwiesen, ebenso an sämtlichen Gehirnen der bis jetzt untersuchten Frauen und zwar z. T. in einer solchen Entwicklung, dass an der luëtischen Natur kein Zweifel bestehen kann.

Wenn nun in 92% der paralytischen Männer und in 82% des genannten Paralytikermaterials sich eine sicher luëtische Erkrankung an den Vasa vasorum der Aorta findet, wenn die gleichen Veränderungen in den gleichen Fällen auch an den Hirnarterien wiederkehren und wenn diese Veränderungen völlig übereinstimmen mit denen, die man bei luëtischen Processen im Gehirn findet, dann ist auch wohl die Annahme berechtigt, dass die Veränderungen an den Hirnarterien der Paralytiker luëtischen Ursprungs sind und man darf diese Annahme wohl auch auf die Fälle ausdehnen, in welchen eine Aortenlues nicht bestanden hat. Den zwingenden Beweis für die luëtische Natur der Gefässveränderung aus dem Verhalten der Hirngefässe selbst zu liefern, ist allerdings, besonders bei geringeren Graden der Erkrankung,

kaum möglich, nachdem neuere Untersuchungen gezeigt haben, dass den Veränderungen, die Heubner beschrieben hat und die bisher als Characteristica der Gefässlues gelten, ein absolut spezifischer Charakter nicht zukommt. Es ist übrigens auf diese Thatsache bereits von Mendel in seiner bekannten Monographie über Paralyse hingewiesen. Trotzdem kann nach den angeführten Befunden an den Aorten ein Zweifel über die Natur der Veränderungen an den Hirngefässen Paralytischer meines Erachtens nicht bestehen. Damit ist aber für das genannte männliche Paralytikermaterial der anatomische Beweis für das Vorhandensein einer luëtischen Affection des arteriellen Gefässsystems erbracht und ich zweifle nicht, dass ich diesen Nachweis auch für sämtliche Fälle von Paralyse bei Frauen werde erbringen können. Es scheint mir bereits jetzt höchst wahrscheinlich zu sein, dass eine Erkrankung der Hirngefässe in allen Fällen von Paralyse vorhanden ist, auch wenn diese Erkrankung makroskopisch noch nicht erkennbar ist.

Nachdem es mir aber möglich war, in 100% der paralytischen Männer an der Leiche luëtische Veränderungen nachzuweisen, und zwar in Form einer chronischen Arteriitis lezw. Endarteriitis, scheint mir auch der causale Zusammenhang zwischen Lues und Paralyse über jeden Zweifel gestellt und die Wahrscheinlichkeit äusserst gering zu sein, dass eine paralytische Erkrankung ohne Lues überhaupt möglich ist. Der constante Befund am arteriellen Gefässsystem legt aber auch den Gedanken nahe, die luëtische Erkrankung der Hirngefässe für die paralytische Atrophie des Gehirns verantwortlich zu machen. Zu demselben Resultat führen mich aber seit langer Zeit Beobachtungen anderer Art, die ebenfalls auf einen vasculären Process hinweisen. Es sind das die vielen Analogien zwischen dem Hirnbefund bei Paralyse und bei seniler Demenz, für die wohl allgemein die Atheromatose der Hirngefässe als Ursache angenommen wird, und für die der Zusammenhang von Atrophie und Gefässerkrankung durch die neueren Untersuchungen von Binswanger, Alzheimer und Anderen mit Sicherheit dargethan ist. Wenn es für gewöhnlich auch nicht gerade schwer ist, paralytisch-atrophische und senil-atrophische Gehirne von einander zu unterscheiden, so kommen, wenn man über ein grosses Leichenmaterial verfügt, doch Fälle genug zur Obduction, in denen diese Unterscheidung ausserordentlich schwer

oder ganz unmöglich wird, besonders wenn man vom Gefässbefund absieht. Direkt auf einen vasculären Ursprung weisen die bei seniler Demenz und besonders bei Paralyse nicht seltenen circumscribten Atrophien hin, die manchmal geradezu das Bild porencephalischer Cysten erzeugen, ferner kleine oder ausgedehnte ischämische Erweichungen, die ich bei Paralyse in den centralen Theilen wie im Rindengebiet beobachtet habe und für die eine embolische Entstehung ausgeschlossen werden konnte. In allen diesen Fällen ergab die mikroskopische Untersuchung, soweit ich sie schon vorgenommen habe, eine ausgesprochene Gefässsyphilis im Sinne Heubner's.

Freilich stehen diesen Fällen vereinzelte andere gegenüber, an denen die grösseren Gefässe eine makroskopische Veränderung nicht erkennen liessen und in denen die mikroskopisch constatirten endarteriitischen Wucherungen zur Erklärung der Hirnatrophie nicht ausreichten. Wie hier die kleinen Gefässe sich verhielten, kann ich noch nicht angeben.

Immerhin gewinnt für mich die Annahme immer mehr an Wahrscheinlichkeit, dass die Ursache der paralytischen Hirnatrophie in einer primären Erkrankung der Hirngefässe zu suchen ist, dass diese Gefässerkrankung stetsluetischen Ursprungs ist und dass die Atrophie der nervösen Elemente und die interstitiellen Processe als Secundärererscheinungen zu betrachten sind.

Discussion über No. 28 und 29.

Herr Ponfick: Wiederholt möchte ich davor warnen, die syphilitische Deutung zweifelhafter syphilitischer Endo- oder Mesarteriitiden allzu sehr zu verallgemeinern. Erst weit grössere Erfahrungsreihen, die sich stützen auf Prüfung aller sonstiger Organbefunde, verbunden mit eingehendem Studium der histologischen Veränderungen in der Arterienwand, werden mit der Zeit im Stande sein, Klarheit über die massgebende Krankheitsursache zu schaffen.

Die Veränderungen, welche uns hier vorgelegt worden sind, sind uns wohl Allen seit längerer Zeit bekannt und werden gewiss von uns allen als wesentlich verschieden betrachtet von den senilen Endarteriitiden. Ob sie aber sämmtlich auf syphilitischer Grundlage beruhen, halte ich für zweifelhaft. Denn nach meinen Erfahrungen

lassen sie sich auch bei Personen beobachten, von denen sich eine syphilitische Infection weder klinisch, noch anatomisch behaupten lässt, zweifellos dagegen chronischer Alkoholismus besteht. Selbstverständlich können auch beide ätiologische Momente concurriren: hier wird die Entscheidung strittig bleiben. Indess kann ich mich dem Eindrücke nicht entziehen, dass ganz unabhängig von Syphilis der Alkoholismus derartige Störungen hervorzurufen vermag.

Herr Hansemann: Im Frühjahr war ich in Karlsbad bei dem Congress für innere Medicin, um als pathologischer Anatom der dortigen Discussion über das Aortenaneurysma beizuwohnen. Es waren dort vorzugsweise zwei Richtungen vertreten, die eine wollte alle Aneurysmen auf Syphilis zurückführen, die andere leugnete die Syphilis als Aetiologie des Aneurysma's überhaupt. Die erste Richtung findet sich bei solchen Forschern, die in syphilisreicher Gegend arbeiten. Man wird natürlich dort, wo viel Syphilis vorkommt, auch häufig Aneurysmen bei Syphilitikern finden, ohne nachweisen zu können, dass das Aneurysma wirklich syphilitisch sei. Ich möchte darauf hinaus, zu behaupten, dass man durch die Statistik hier nicht weiter kommt. Für mich ist das Wesentliche die histologische Untersuchung. Mir erscheint die makroskopische Betrachtung nicht ausreichend und besonders möchte ich mich gegen eine so weitgehende Specificität der Erscheinung erklären, wie sie Herr Straub anführt. Speciell will ich bemerken, dass ich ein Aneurysma des unteren Abschnittes der Aorta in Karlsbad demonstriert habe, das zweifellos syphilitisch war. Hier war also die Localisation gerade umgekehrt, wie in den Fällen von Straub. Natürlich ist es zweifellos, dass Aneurysmen auf syphilitischer Basis entstehen können.

Herr Baumgarten: Ich glaube, dass man bei der Bestimmung und Beurtheilung dessen, was als „syphilitische“ Arteriitis aufzufassen sei oder nicht, von der von Heubner zuerst beschriebenen von ihm an den Hirnarterien beobachteten „Arteriitis luëtica“ ausgehen muss. Aber auch hier ist Vorsicht geboten; denn diese „Arteriitis luëtica“ ist nichts anatomisch streng Specifisches; denn man kann die anatomische Form dieser Arteriitis mit Riesenzellen und allem sonstigen Zubehör durch einfache Unterbindung an der Kaninchencarotis erzeugen. Auch durch Leichenbeobachtungen ist festgestellt, dass der Heubner'schen Arteriitis genau gleichende

Arteriitisformen auch ohne Syphilis vorkommen können (cf. die bekannten v. Winiwarter'schen Fälle an den Extremitätenarterien). Trotz eines grossen Materials an Paralytikern und Syphilitikern, welches ich in Königsberg gesehen und untersucht habe, kann ich nicht sagen, jemals an der Aorta arteriitische Veränderungen gesehen zu haben, die ich von der gewöhnlichen Arteriosklerose hätte abgrenzen und als specifisch syphilitische, speciell gummöse, hätte erachten können.

Herr Beneke: Ich theile die Meinung der Herren Vortragenden betreffs des Vorkommens und der Besonderheiten einer syphilitischen Aortitis vollständig, stimme aber mit Herrn Heller in einzelnen Punkten nicht überein. Zunächst fand ich regelmässig die Zerreibungen der elastischen Fasern in gröberen oder feineren Bündeln, bisweilen zeigte auch die Media Tausende von solchen Rupturen. Dieselben sind namentlich in Präparaten mit Manchot'scher Färbung gut erkennbar, wie denn überhaupt diese Methode wegen ihrer Einfachheit und Zuverlässigkeit die grösste Empfehlung verdient. Die Degenerationen der Media bis zur Nekrose halte ich für die primäre, die Granulationswucherungen um derartige Stellen herum für die secundäre Erscheinung; besonders scharf tritt dies Verhältniss an klaffenden Rissstellen zu Tage, indem die Lücken vollständig und schnell mit zellreichem Granulationsgewebe ausgefüllt werden; ob daneben noch eine primäre vorschreitende specifische Granulationswucherung vorkommt, lasse ich dahingestellt. Die Möglichkeit eines solchen Vorganges erkenne ich an namentlich im Hinblick auf die auffällig scharfen Begrenzungen der Erkrankung und gegenüber meiner Auffassung von der Entstehung der scharf begrenzten syphilitischen Nieren-, Hoden- und Lebernarben durch einen langsam vorschreitenden specifischen Granulationsprocess von sehr geringer Ausdehnung. Typisch gummöse Wucherungen fand ich nie. Trotzdem halte ich auch gegenüber Herrn Baumgarten die Beziehung der Erkrankung zur Syphilis für sicher. Ich glaube, dass die Syphilis in der Gefässwand ähnliche Schwächezustände der Zellen, wie in anderen Organen (Nervensystem, Niere u. s. w.) hervorruft, welche dann der Grund dafür sind, dass diese Organe relativ geringen Schädigungen gegenüber leichter degeneriren als die Organe nicht syphilitischer Individuen. Die Schädigungen für die Aorta bestehen in den mechanischen Momenten, welche durch momentan gesteigerten Blut-

druck (bei schwerer Körperanstrengung u. a.) eintreten und zur Dehnung, Verfettung, Compression der Wandelemente bis zur Nekrose und zur Zerreissung der Wand (eventuell mit Aneurysmabildung) führen. Die besondere Neigung der Aorta der Syphilitiker für derartige Prozesse scheint mir darin ihren Ausdruck zu finden, dass dieselben meist viel frischer, jünger, gewissermassen acuter aussehen, wie die Endarteriitis deform. nodosa oder diffusa. Für die Bedeutung der mechanischen Momente spricht mir unter Anderm auch die Thatsache der quantitativ ungleichen Erkrankung solcher Theile, welche physiologisch verschiedener Dehnung ausgesetzt sind. Ich finde das namentlich an den Sinus Valsalvae; bei Fällen früherer Stadien kann man bisweilen scharfe Unterschiede erkennen zwischen dem Grad der Sklerose im ausgedehnten Sinus selbst und den drei festeren Wandstrecken, welche senkrecht von dem Ansatzpunkt der Klappentaschen nach oben in die Aorta ascendens ausstrahlen und die drei Sinus von einander trennen. In späteren Stadien verwischt sich dieser Gegensatz.

Herr Ziegler: Ich kann die Ansicht nicht unterdrücken, dass nicht alles das, was als Syphilis hier schon demonstriert worden ist, syphilitisch ist. Es kommen ganz dieselben Veränderungen an der Aorta vor bei Individuen, bei denen weder klinisch noch anatomisch Syphilis nachzuweisen ist. Auch über die Rolle, welche der Alkohol in der Aetiologie der Aortensklerose spielt, können wir ebenfalls nichts Sicheres sagen, indem wir nicht wissen, wie der Alkohol auf die Arterien wirkt. Es finden sich zwar dieselben Veränderungen, sowohl bei Alkoholikern als auch bei Individuen, die keinen Alkohol trinken. In einzelnen Fällen ist Sklerose der Aorta wohl auf acute Infection, z. B. durch Staphylococcen oder Streptococcen zurückzuführen.

Ich muss gegenüber Ponfick bemerken, dass wir auch über die Wirkung des Alkohols auf die Leber nichts wissen. Wir wissen nur, dass bei Alkoholikern oft Lebercirrhose vorkommt. Ob aber in der Cirrhose eine Wirkung gerade des Alkohols zu sehen ist, oder ob andere Substanzen, die von aussen kommen, oder im Organismus sich bilden, die Erkrankung bewirkt haben, wissen wir nicht. Bei Thieren lässt sich durch Alkohol Cirrhose nicht erzeugen.

Herr Orth: Ich finde bei meinem Material sehr wenig Syphilis und doch sind mir die Bilder, wie sie hier vorgezeigt wurden,

nicht unbekannt. Wir haben wiederholt sowohl anatomisch wie anamnestisch jeden Anhalt für Syphilis vermisst, so dass ich, bei aller Anerkennung der Möglichkeit, dass Syphilis Aortenveränderungen machen kann, mich doch sehr skeptisch verhalten muss gegenüber dem Bestreben, das Gebiet der Aortensyphilis immer weiter auszudehnen.

Noch eine zweite Bemerkung möchte ich machen. Wir sind jetzt bei der Syphilis an einem Punkte, wo wir uns darüber verständigen müssen, was wir syphilitisch nennen wollen, damit nicht immerfort Missverständnisse dadurch entstehen, dass der eine unter syphilitischen Veränderungen ganz etwas Anderes versteht als der andere. Herr Beneke z. B. spricht von syphilitischen Veränderungen, weil er annimmt, dass die Syphilis eine Schwächung der Gewebe bewirkt habe, wodurch diese leichter (durch Traumen oder andere Ursachen) verändert werden könnten. Das ist aber ganz etwas Anderes, als was z. B. Herr Baumgarten syphilitische Arteriitis nennt, der eine gummöse Neubildung voraussetzt und darum auch die Heubner'sche Veränderung nicht als syphilitische Veränderung im anatomischen Sinne anerkennt. Wenn hier nicht eine Einigung in der Nomenclatur erzielt wird, werden die Missverständnisse nicht aufhören, besonders so lange das Virus syphiliticum uns noch nicht bekannt ist.

Herr Chiari: Ich möchte glauben, dass die anatomische Charakterisirung dieser Arteriitis denn doch nicht so scharf ist. Ich habe öfters Arteriitis bei progressiver Paralyse mikroskopisch untersucht und durchaus nicht überall den Eindruck bekommen, dass eine Mesenteritis das Primäre war.

Herr Babes: Es handelt sich um das Suchen für Syphilis charakteristischer Veränderungen: da will ich namentlich auf unsere, sowie französische Beobachtungen (Dieulafoy) aufmerksam machen. Wir haben namentlich kleine umschriebene, multiple Aneurysmen besonders an der Concavität beschrieben, welche sich wohl von Gummata ableiten liessen. Trotzdem fand ich öfters in der Wand derselben Bacterien, welche für einen Theil der Veränderungen an den kleinen Gefässen verantwortlich sind.

Die von den Vortragenden beschriebenen Veränderungen hingegen haben nichts Charakteristisches, weniger als die Heubner'schen Veränderungen an den Hirnarterien, welche viel schneller und in engerem Zusammenhang mit Syphilis auftreten, als diese Aneurysmen.

— — — — —

30. Herr Marchand-Marburg.

Zur Kenntniss der Knochen-Transplantation ¹⁾.

Das Schicksal transplanterter und replanterter Knochen ist schon sehr oft Gegenstand eingehender Untersuchung gewesen. Es ist hinlänglich bekannt, dass sowohl frische, dem lebenden Thiere entnommene, als in verschiedener Weise abgetödtete, auch macerirte Knochen ohne Schwierigkeit einheilen und als mehr oder weniger vollkommener Ersatz von Defecten dienen können. Die alte Streitfrage, ob der lebend re- oder transplanterte Knochen unverändert weiter lebt und auf diese Weise eine organische Verbindung mit dem umgebenden Knochen eingeht, wie es nach der oberflächlichen Betrachtung den Anschein hat, oder ob er gewissermassen mechanisch, wie ein todter Fremdkörper, von neugebildetem Gewebe eingeschlossen wird, ist bereits durch die Untersuchungen von Arthur Barth dahin entschieden worden, dass der lebende Knochen nach der Wieder-Einpflanzung unter allen Umständen (bis auf eine in der Regel sehr geringe Anzahl von Knochenzellen) abstirbt und allmählich durch neugebildete Knochensubstanz von den knochenbildenden Geweben der Nachbartheile aus in eigenthümlicher Weise ersetzt wird. Gegenüber David, welcher bei seinen Versuchen mit Replantation der Trepanations-Scheibe zu der entgegengesetzten Ansicht gekommen war, haben Möller, Valan, Fiscoeder, Pascale die Resultate Barth's mit einigen ziemlich unwesentlichen Modificationen bestätigt (Valan legt darauf Werth, dass bei jungen Thieren ein grösserer Theil der Knochenkörperchen erhalten bleibt, Pascale behauptet, dass der Ersatz des abgestorbenen Knochens durch neuen Knochen nur in sehr unvollkommener Weise stattfindet). Eine aus besonderer Veranlassung vorgenommene Wiederholung dieser Versuche hatte hauptsächlich zum Zwecke, einige durch Barth noch nicht vollständig aufgeklärte Vorgänge bei dem Ersatz durch neugebildeten Knochen einer nochmaligen Prüfung zu unterziehen, sowie einige Abänderungen des Versuchsverfahrens mit Rücksicht auf die etwaige Verwerthbarkeit in der Chirurgie zu prüfen.

¹⁾ Mit Demonstration makroskopischer und mikroskopischer Präparate, sowie zahlreicher Zeichnungen.

Die Versuche wurden an Hunden, und zwar ausschliesslich am Schädel vorgenommen (ein Versuch mit Austausch der Trepanations-scheibe zwischen Huhn und Kaninchen war noch nicht abgeschlossen). In 10 Versuchen wurden frische Knochenscheiben verwendet, darunter zwei aus der Spongiosa des unteren Femur-Endes; in 3 Versuchen durch Kochen abgetödtete Scheiben; fünfmal macerirte Knochenscheiben, darunter vier aus spongiösem Knochen; dreimal geglühte Scheiben. Die Dauer der Versuche variirte zwischen 10 und 90 Tagen. In den meisten Fällen wurden die Gefässe von den Carotiden aus mit blauer Leimmasse injicirt. Dass die Vascularisation des eingeheilten Knochenstückes und das Gelingen der Gefäss-Injection durchaus kein Beweis für das Leben des eingeheilten Knochens ist, was noch in neuerer Zeit von Einigen angenommen wurde (Mossé, David) ist selbstverständlich. Doch giebt eine sorgfältig ausgeführte Injection den besten Aufschluss über den Grad der Vascularisation.

Was die Versuche mit lebenden Knochen anlangt, so ergab die mikroskopische Untersuchung der nach der gewöhnlichen Vorbereitung (Fixirung in Müller'scher Flüssigkeit mit 5% Formol, Nachhärtung in Alkohol, Entkalkung in Salpetersäure-Alkohol, Färbung der Schnitte meist nach van Gieson) hergestellten Präparate, wie zu erwarten war, Abgestorbensein der Knochenkörperchen mit fortschreitendem Zerfall bis zu gänzlichem Schwund der Kerne; an der der Dura zugekehrten Fläche blieb, wie dies auch Valan besonders hervorhebt, meist eine schmale Schicht der Tabula interna erhalten; der Einfluss des Alters schien dabei nicht erheblich in Frage zu kommen; ganz junge Thiere wurden übrigens bei den Versuchen nicht benutzt. Es sei daran erinnert, dass auch Barth stellenweise die Knochenkörperchen noch färbbar fand. Ein Erhaltenbleiben derselben in einigermaßen grosser Ausdehnung wurde nicht beobachtet. Auch bei einem Versuch mit frisch eingeheiltem spongiösem Knochen (mit Knochenmark) fand sich bei der Untersuchung nach 10 Tagen die knöcherne Einheilung sehr weit vorgeschritten, dennoch waren aber auch hier die Knochenkörperchen der dünnen Bälkchen der Spongiosa vollständig abgestorben. In einem zweiten ähnlichen Versuche wurde der Schädel nach einer Dauer von 36 Tagen macerirt; die knöcherne Einheilung war vollständig, so dass die Scheibe nur durch ein fein spongiöses Aussehen und geringere Dicke sich von der Um-

gebung unterschied. Die Ablagerung der neuen Knochensubstanz zeigte überall das bereits mehrfach übereinstimmend beschriebene Verhalten mit allmählich zunehmendem Ersatz des eingeweichten Knochens. Bestimmte Angaben über die Dauer dieses Vorganges, über die Zeit, welche bis zum vollendeten Ersatz nothwendig ist, lassen sich nicht machen, da diese von verschiedenen Umständen, z. B. von der genauen Einfügung des eingesetzten Stückes, vom Alter des Thieres, der grösseren oder geringeren Dichtigkeit des Knochens abhängt. Bei jungen Thieren hat selbstverständlich das Schädelwachsthum einen grossen Einfluss, da hierbei grössere Theile sowohl des eingesetzten als des neugebildeten Knochens wieder der Resorption verfallen. Bei älteren Thieren ist es nicht ausgeschlossen, dass Theile des implantirten Knochens überhaupt nicht ersetzt werden, sondern im abgestorbenen Zustand von lebendem Knochen umschlossen bleiben, doch wurde dies nie in der von Pascale angegebenen Ausdehnung beobachtet. In einem Versuch von 90-tägiger Dauer fanden sich nur in den mittleren Knochenschichten (allerdings an etwas näher dem Rande der Scheibe gelegenen Durchschnitten) noch einige kleine Reste kernloser Knochensubstanz, während in einem Versuche von 74-tägiger Dauer bei einem alten Hunde noch sehr reichlich erhaltene kernlose Knochensubstanz besonders an der Aussenfläche gefunden wurde.

Versuche mit Einpflanzung der durch Kochen abgetödteten Trepanationsscheibe ergaben im Ganzen das gleiche Resultat, so dass es kaum möglich ist, im einzelnen Fall die Präparate von denen der vorigen Reihe zu unterscheiden. Im Allgemeinen scheint der Ersatz des durch Kochen abgetödteten Knochens etwas langsamer zu Stande zu kommen, was vielleicht daran liegt, dass das Eindringen der Gefässe in die durch Kochen fest geronnene Füllungsmasse der Markräume und Havers'schen Kanälchen erschwert ist. In zwei Parallelversuchen von 49-tägiger Dauer fand sich indess weder in der Vascularisation noch in der Anlagerung neuer Knochensubstanz im Innern der Markräume ein merklicher Unterschied. Doch war die Knochenbildung von der Dura aus bei dem frisch implantirten Knochen reichlicher, der vorher gekochte Knochen in Folge dessen erheblich dünner.

Macerirte compacte Knochensubstanz leistet dem Eindringen der Gefässe in die (hier meist ebenfalls noch durch dichte organische

Reste ausgefüllten Markräume) erheblichen Widerstand; der Ersatz durch neugebildeten Knochen erfolgt langsamer und nur bei genauer Einpassung der Knochenscheibe in den Defect. Versuche, als Ersatzmittel der durch Trepanation entfernten Knochenscheibe macerirte spongiöse Knochensubstanz zu benutzen, ergaben dagegen recht günstige Resultate und es dürfte sich daher wohl dies Verfahren auch für die praktische Verwendung in geeigneten Fällen empfehlen.

Das Material ist leicht zu beschaffen (Scheiben frischen spongiösen Knochens aus den Epiphysen, mit Natronlauge macerirt), leicht in passende Form zu bringen und zu desinficiren. Die Porosität bei ausreichender Festigkeit gewährt den Vortheil der sehr frühzeitigen Durchwucherung mit gefässreichem Granulationsgewebe; die kalkhaltigen Knochenbälkchen bilden eine geeignete Grundlage für die Anbildung neuen Knochens, Vorzüge, welche die macerirte Knochensubstanz vor dem zum Knochen-Ersatz ganz unbrauchbaren entkalkten Knochen voraus hat. Indess sind die bisherigen Versuche noch nicht lange genug fortgesetzt, um ein Urtheil über das definitive Resultat zu gestatten. Der macerirte Schädel eines Hundes mit einer 19 Tage vor dem Tode implantirten spongiösen Scheibe (vom menschlichen Femur) zeigt knöcherne Einheilung der Spongiosa in den etwa 1 cm grossen Defect, doch beschränkt sich die Knochenbildung noch auf die Ränder, besonders an der duralen Fläche. Zwei (nach dem schon von Barth benutzten Verfahren) vor der Transplantation mit Fuchsin roth gefärbte spongiöse Scheiben zeigen (nach 20 und 26 Tagen) dasselbe, doch ist die Einheilung hier wegen weniger genauer Einpassung nicht so günstig ausgefallen. Die mikroskopische Untersuchung ergiebt (an Schnitten senkrecht zur Oberfläche, ganz besonders übersichtlich aber an Flachschnitten) bei 19tägiger Dauer die Anlagerung neuer Knochensubstanz an die peripherischen Knochenbälkchen, deren kernlose Knochensubstanz sich, allmählich schwindend, inmitten des neugebildeten Knochens noch deutlich nachweisen lässt. Sehr viel weiter vorgeschritten — besonders an der duralen Fläche — ist die Knochenbildung in einem Versuche von 26tägiger Dauer. In beiden Fällen sind die Räume der Spongiosa durch ein sehr gefässreiches neugebildetes Gewebe eingenommen.

Am wenigsten günstig hat sich die Einheilung geglühter

Knochensubstanz gestaltet; die an dieses Verfahren geknüpften Erwartungen haben sich bis jetzt nicht bestätigt. In den wenigen neuen Versuchen von 25, 74 und 90tägiger Dauer zeigte die geglühte Knochensubstanz eine sehr grosse Widerstandsfähigkeit gegen das Eindringen jungen Gewebes und gegen den Ersatz durch neugebildeten Knochen. Zwar sind Anfänge einer Anlagerung neuen Knochens vorhanden, der an der duralen Seite sogar einen beträchtlichen Umfang erreichen kann, indess sind die Ränder und Ecken des geglühten stark zusammengesunkenen Knochens noch grösstentheils glatt und unverändert; die kleinen Markräume und Havers'schen Kanälchen werden durch die Zusammendrängung des Knochens verlegt und unzugänglich; nur, wo sich grössere Spalten gebildet haben, kann junges Gewebe eindringen. Daher sieht man auch makroskopisch nach langer Zeit das geglühte Knochenstück als schwärzliche Masse im umgebenden Knochen eingekapselt. Nach sehr vollständigem Ausglühen scheint die Knochenneubildung günstiger zu verlaufen (Valan).

Besonderes Interesse erweckt der eigenthümliche Process der Substitution des todtten Knochens durch neugebildeten, der, wie bereits Barth nachwies, bei den vorher abgetödteten Knochen derselbe ist, wie bei dem lebend implantirten. Während man im Allgemeinen die Vorstellung hatte, dass der Apposition neuen Knochens die lacunäre Resorption des alten Knochens vorausgehen müsse, ging aus den Präparaten Barth's hervor, dass dies keineswegs der Fall sei, dass vielmehr die Anlagerung des neuen Knochens gleichzeitig mit der Resorption des alten zu Stande komme. Die ältere Vorstellung ist für den normalen Knochen zuerst durch Tomes und Morgan begründet worden, welche zur Erklärung der Havers'schen Lamellensysteme und der unregelmässigen Durchbrechung der älteren sogenannten Grundlamellen durch dieselben, eine Erweiterung der Havers'schen Kanälchen mit Bildung grösserer Räume durch Resorption und nachträglicher Ausfüllung durch neue concentrische Lamellen annahmen. Indess mussten die beiden Autoren zugeben, dass man nur selten in normalen Knochen derartige weite durch Resorption entstandene Räume fände. Die Anlagerung der jungen Knochenlamellen an die ältere Knochensubstanz ist sodann genauer durch v. Ebner studirt worden, welcher die charakteristischen bogig verlaufenden „Kittlinien“ als die Grenze zwischen beiden erkannte. Der Barth'schen Auffassung haben sich Valan, Pascale und Fischöder angeschlossen; der Erstere nennt

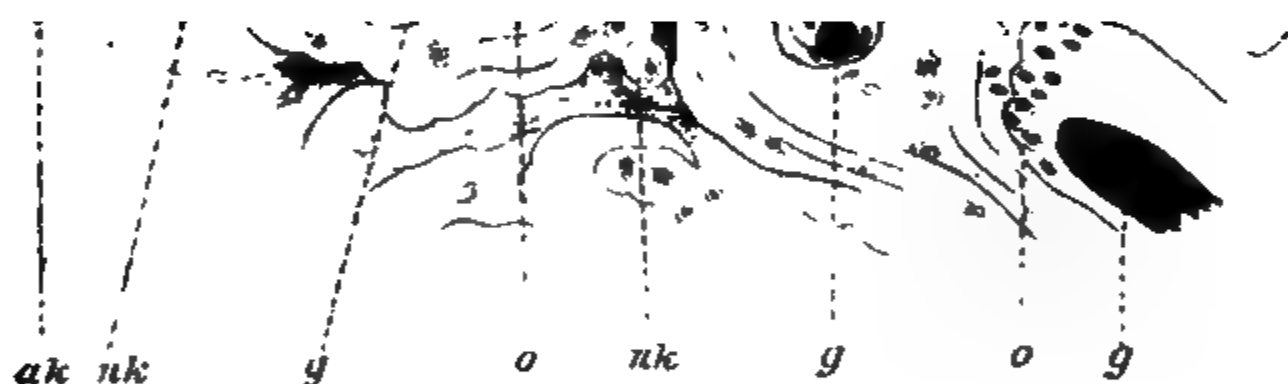
allerdings den feineren Mechanismus, durch welchen der Process der direkten Substitution geschieht, noch nicht bekannt.

Wenn man die Knochenbildung an der Innenfläche der Havers'schen Kanälchen oder an den Randstellen von den ersten Anfängen an verfolgt, so kann man sich überzeugen, dass die Osteoblasten, welche mit den neugebildeten Gefässen in die Kanälchen eindringen, z. Th. in kleinen halbkreisförmigen Lücken des Knochens gelegen sind. Zwischen dem Körper des Osteoblasten und dem scharfen Knochenrande ist ein schmaler Raum vorhanden, der durch eine homogene Masse ausgefüllt ist; in etwas weiter vorgeschrittenem Stadium ist die homogene Substanz stärker lichtbrechend, vom Aussehen junger Knochengrundsubstanz; einzelne Osteoblasten sind zur Hälfte, andere ganz darin eingeschlossen. Daran schliesst sich die Bildung weiterer Lamellen an, die die Kanälchen concentrisch umgeben. (S. Fig. S. 374.)

Die Osteoblasten müssen also, wie das Barth bereits angenommen hat, die feste Knochensubstanz aufzulösen im Stande sein, und es ist sehr wahrscheinlich, dass die Salze des alten Knochens zum Aufbau der jungen Knochensubstanz verwendet werden. Aehnlich äussert sich Fiscoeder. — Wie ist es bei dieser Bildungsweise des neuen Knochens zu erklären, dass die concentrischen Lamellen um die Kanälchen und die grösseren Markräume auf Kosten der alten Knochensubstanz immer mehr an Mächtigkeit zunehmen? Stellt man sich vor, dass die junge neugebildete Substanz von vorn herein einen starren Ring bildet, so würde ein weiteres Eindringen in den alten Knochen nicht möglich sein; eine Zunahme könnte nur auf Kosten des Hohlraums stattfinden. Offenbar ist dies aber nicht der Fall, jedenfalls nicht der Hauptsache nach. Es muss eine beständige Bildung neuer Vorsprünge in den alten Knochen hinein stattfinden, ein expansives Wachsthum der jungen Knochensubstanz, welche eine gewisse Weichheit, ähnlich der des jungen osteoiden Gewebes bei Rhachitis oder im Callus besitzen muss. Hat die junge Substanz ihre definitive Festigkeit erlangt, so kann eine weitere Ausdehnung auf Kosten des alten Knochens nicht mehr stattfinden. Als Zeichen der Ausdehnungsfähigkeit der jungen Substanz ist die oft sehr geringe Entfernung zwischen den Knochenkörperchen, das Vorkommen zweier Körperchen in einer gemeinschaftlichen Knochenhöhle, das Getrenntsein zweier nebeneinanderliegenden Knochenkörperchen

durch eine schmale Brücke von Knochensubstanz anzuführen, Erscheinungen, welche auf eine Zunahme der interstitiellen Substanz hindeuten. Dazu kommt die Bildung von weit in die alte Substanz hineinragenden halbkreis- oder zapfenförmigen Vorsprüngen, in denen einzelne Knochenkörperchen liegen, Formen, welche schwerlich etwaigen ursprünglich vorhandenen Resorptionslücken entsprechen, da man derartige in den früheren Stadien des Processes durchaus vermisst. — Es ist wohl erklärlich, dass dieser Vorgang der Substitution nicht immer die gleiche Ausdehnung erreicht,

nk



Erklärung der Abbildung:

Aus einer frisch eingetheilten Trepanationsscheibe, nach 49 Tagen (Zeiss Apochromat 3 mm. Oc. 6).

g g Gefässe mit Injectionsmasse gefüllt;

a k Alte, kernlose Knochensubstanz der replantirten Knochenscheibe;

n k Neugebildeter Knochen mit gut färbbaren Knochenzellen;

o Osteoblasten in der Umgebung der Gefässe.

sondern dass ein Stillstand in einem Falle früher, im anderen später zu Stande kommt. Aber es scheint, dass solche Theile des Knochens, welche von den ursprünglichen Hohlräumen zu weit entfernt sind, durch die Bildung neuer perforirender Kanälchen zugänglich gemacht werden. Die Resorption durch Riesenzellen kommt selbstverständlich auch vor, doch ist die Zahl der Riesenzellen im Innern des eingepflanzten Knochens sehr gering, was auch andere Beobachter bestätigt haben. Sie finden sich reichlicher an vorspringenden Theilen der äusseren und inneren Fläche. Der Ansatz des durch Kochen abgetödteten und des macerirten Knochens geschieht auf dieselbe Weise (vgl. Barth); besonders charakteristische Bilder liefern die Bälkchen des macerirten spongiösen Knochens.

Was die Frage anlangt, ob die Fähigkeit der Knochenneubildung Eigenthümlichkeit der sogen. knochenbildenden Gewebe ist, oder auch dem gewöhnlichen Bindegewebe zukommt, so ist Letzteres zwar unzweifelhaft der Fall, doch ist hervorzuheben, dass die Knochenneubildung an der replantirten Trepanationsscheibe der Hauptsache nach von der Dura mater ausgeht. War das Periost nicht erhalten geblieben, so bleibt die Knochenbildung an der Aussenseite des Schädels sehr gering, oder sie fehlt ganz.

Auffallend stark war die Knochenbildung von Seiten der Dura mater in dem erwähnten Versuch mit Einpflanzung frischen spongiösen Knochens mit Mark; die Einheilung war hier mit stärkerer entzündlicher Schwellung verlaufen, vermuthlich in Folge unvollkommener Asepsis.

Discussion.

Herr Ziegler: Die Mittheilung von Marchand über die Substitution des todtten Knochengewebes durch neu sich bildendes Knochengewebe, ohne vorausgehende Knochenresorption durch Osteoklasten, haben mich sehr interessirt. Herr Professor Kimura hat in den letzten beiden Semestern in meinem Laboratorium über Ostitis deformans gearbeitet und wir haben gefunden, dass bei dieser Knochenerkrankung ähnliche Processe vorkommen.

31. Herr Marchand-Marburg:

Zur Kenntniss der Heilungsvorgänge der Hornhautwunde und der Hornhauttransplantation.

Demonstration von mikroskopischen Präparaten und Abbildungen.

1. **Hornhautwunden.** Hervorzuheben ist das Verhalten der fibrinösen Verklebung bei frischen penetrierenden Hornhautwunden gegenüber der Annahme einer Entstehung der Fibrinschicht durch sogenannte fibrinoide Degeneration des Bindegewebes. Das Fibrin, welches die Verklebung der Hornhautwunde bewirkt, entsteht ausschliesslich durch Gerinnung des Kammerwassers in Folge einer nach der Verwundung eintretenden Veränderung der Absonderung seitens des Corpus ciliare (R. Graeff). Der an die Wundränder zunächst angrenzende Fibrinstreifen zieht über die durchtrennten Lamellen der Hornhaut hinweg und setzt sich mit grösster Schärfe von denselben ab.

Die Regeneration der Descemet'schen Membran wird durch die Deckzellen an der Hinterfläche dieser Membran herbeigeführt, welche eine faserige Umwandlung zeigen; die faserigen Streifen treten frühzeitig in continuirliche Verbindung mit der hinteren Fläche der durchtrennten Descemet'schen Membran. (Diese Untersuchungsergebnisse stimmen mit der von Ranvier neuerdings gegebenen Darstellung überein.)

2. **Hornhauttransplantation.** Photographieen von gelungener Replantation eines kreisförmigen durch den Hornhauttrepán ausgeschnittenen Stückes mit vollständig erhaltener Durchsichtigkeit, von zwei Kaninchen, etwa 5 Wochen nach der Operation. In dem einen Versuche war das Hornhautstück noch durch eine fadenförmige Verbindung hängen geblieben. Mikroskopische Durchschnitte beider Hornhäute nach etwas längerer Dauer (in einem Fall 7 Wochen, im zweiten etwas später) zeigen das Hornhaut-

gewebe des replantirten Stückes anscheinend unverändert, nach beiden Seiten ist dasselbe durch eine schmale Narbenzone begrenzt, in deren Bereiche das Epithel noch eine mässige Verdickung erkennen lässt¹⁾).

32. Herr R. Heinz-Erlangen:

Ueber die Herkunft des Fibrins und die Entstehung von Verwachsungen bei acuter adhäsiver Entzündung seröser Häute.

Die Frage nach der Herkunft des Fibrins in den Fibrinauflagerungen seröser Membranen ist in letzter Zeit lebhaft discutirt worden. Nach der einen Meinung — es ist dies die ältere und wohl auch heute noch die allgemeiner angenommene — entsteht das Fibrin durch Exsudation aus den Gefässen und nachträgliche Gerinnung des Exsudates; nach der anderen durch Umbildung — durch eine eigenthümliche, „fibrinoide“ Degeneration — aus dem Serosa-Gewebe. Die letztere Ansicht wird namentlich von Neumann und Grawitz vertreten, während sie von Marchand und Ziegler, z. Th. auch von Orth, bekämpft wird. Für dieselbe werden folgende Gründe angeführt:

1. Ueber der Fibrinschicht findet man ab und zu eine fortlaufende Schicht von Endothelzellen. Wenn das Fibrin durch Exsudation entstanden wäre, so müsste es dem Serosaepithel auflagern. Da aber die Fibrinschicht durch das Serosaepithel überlagert wird, so sei dies ein Beweis, dass sie aus den oberflächlichen Schichten der Pleura-Serosa durch Umwandlung des bindegewebigen in „fibrinoides“ Gewebe hervorgegangen sei. Hiergegen wird geltend gemacht, dass durch den Exsudatstrom das Serosaepithel leicht einmal abgehoben werden und dann stellenweise über der Fibrinschicht verlaufen könne. Dies sei aber die Ausnahme: in den meisten Fällen sei das Endothel abgestossen und zu Grunde ge-

¹⁾ Diese Versuche wurden bereits in der Gesellschaft zur Beförderung der gesammten Naturwissenschaften zu Marburg, Mai 1897, mitgetheilt.

gangen. Es fänden sich aber nicht selten Stellen, wo das Serosaepithel auf längere Strecken unter der Fibrinschicht verlaufend sich finde. Dagegen wird wiederum von der anderen Seite ausgeführt: jene die Fibrinschicht nach unten begrenzende Endothelschicht stelle in Wirklichkeit gar nicht das Serosaepithel dar; es sei vielmehr das Endothel einer Lymphspalte, die die Grenze zwischen unverändertem und fibrinoid degenerirtem Gewebe darstelle.

2. In vielen Fällen könne man den directen Uebergang von Bindegewebe in fibrinoides Gewebe nachweisen. Zu diesem Nachweis benutzte Neumann die Pikrocaminfärbung, durch die Fibrin gelb und Bindegewebe roth gefärbt werde. In der That sieht man auf seinen Zeichnungen rothe und gelbe Partien in der oberflächlichen Schicht der Serosa in mannigfaltiger Weise neben- und durcheinander gelagert und vielfach direct in einander übergehen. Dem gegenüber wird, insbesondere von Ziegler, hervorgehoben, dass Fibrin nicht nur auf die freie Oberfläche der Serosa, sondern auch in das Gewebe der letzteren selbst abgeschieden werde, und dass man die Gewebspartien mit eingelagertem Faserstoff nicht als typisches Fibrin ansprechen dürfe.

3. Schliesslich wird betont, dass in allen Fibrinauflagerungen Kerne und Zellen bindegewebsartiger Natur gefunden würden. Grawitz giebt an, dass man bei Untersuchungen von Fibrinmembranen im frischen Zustand, auf Zusatz von Essigsäure, stets in regelmässigen Abständen darin vorkommend Bindegewebskerne sehe, womit die Abstammung der Fibrinmembranen aus degenerirtem Gewebe sicher erwiesen sei.

Wie man sieht, ist eine Einigung in der Frage noch nicht erfolgt. Den exklusiven Standpunkt, dass Fibrinauflagerungen auf serösen Häuten nie durch Exsudation, sondern stets durch fibrinoide Degeneration entstehen, nehmen gegenwärtig wohl nur Neumann und Grawitz ein. Andere, wie Orth und Borst, geben die Möglichkeit fibrinoider Umwandlung zu, während Marchand, Ziegler und wohl die grösste Anzahl der Forscher an der Entstehung der Fibrinmembranen durch Exsudation festhalten.

Die bisher erhaltenen Resultate wurden alle durch Beobachtung an Leichenmaterial gewonnen. Diese schliesst von vorn herein einige Nachtheile in sich: das Material kommt fast nie in frischem Zustande zur Beobachtung; dies ist aber für den Nachweis zelliger Gebilde, sowie für die Anstellung gewisser Reactionen, wie z. B.

für die Versilberung der Endothelgrenzen dringend erforderlich. Ferner findet man nicht allzu häufig Fälle reiner, uncomplicirter, adhäsiver Entzündung; vor Allem aber hat man immer nur ein ganz bestimmtes Stadium der Erkrankung vor sich: man kann den Process nicht in allen seinen Phasen von Anfang bis zu Ende verfolgen. Allen diesen Nachtheilen entgeht man durch Beobachtung und Experiment am Thier. Zudem ist in der Jodlösung ein Mittel gegeben, um jederzeit in serösen Höhlen eine typische acute adhäsive Entzündung hervorzurufen.

In meiner Arbeit: Ueber Jod und Jodverbindungen (Virchow's Archiv Bd. 155 S. 45) habe ich die Entzündungserscheinungen geschildert, die Einspritzung von Jod-Jodnatriumlösung in die Pleura- bzw. Peritonealhöhlen hervorruft.

Injicirt man 1 ccm 1%, Jod-Jodnatriumlösung in den Pleuralraum, so findet man nach 48 Stunden die Lungenoberfläche bedeckt z. T. mit glasigen, durchscheinenden Auflagerungen, z. T. mit undurchsichtigen, weissen Membranen, die mehr minder fest der Pleuraoberfläche anhaften. Diese Auflagerungen bestehen aus Fibrin und zwar aus typischem Exsudatfibrin. Dies ist schon makroskopisch deutlich zu erkennen. Die Grenze zwischen Pleura und Fibrinschicht ist eine absolut scharfe; in der Fibrinschicht ist nichts von Gewebsbau zu erkennen. Mikroskopisch zeigt sich dieselbe zusammengesetzt aus einem Netzwerk feinster Fasern. Wo körperliche Elemente (rothe oder weisse Blutkörperchen) der Fibrinschicht eingelagert sind, gehen von der Oberfläche derselben strahlenförmig Fasern nach allen Seiten aus. Diese verzweigen sich und verbinden sich netzförmig mit einander. In den Knotenpunkten des Netzes finden variköse Verdickungen statt; das Netzwerk sieht wie bestäubt aus. Es ist genau dasselbe Bild, das bei Gerinnung eines Tröpfchen Blutes bzw. Plasmas entsteht. Es kann also hier kein Zweifel bestehen, dass das Fibrin durch Exsudation aus den Gefässen und nachträgliche Gerinnung des Exsudates entstanden ist.

Das Pleuraepithel zeigt folgendes Verhalten: In den meisten Fällen findet man weder oberhalb noch unterhalb der Fibrinschicht einen fortlaufenden Endothelüberzug. Das Serosaepithel ist also durch die schädigende Einwirkung der Jodlösung, oder durch den durch dieselbe erzeugten Exsudatstrom abgestossen worden. Wenn

man aber eine grosse Anzahl von Präparaten von verschiedenen Stellen durchsucht, so kann man genügend Stellen finden, an denen das Pleuraepithel erhalten ist und in Form einer fortlaufenden Reihe schmaler, langgestreckter Kerne unter der Fibrinschicht verläuft. Hier hat also die Exsudation durch die Epithelschicht hindurch stattgefunden. — Andererseits finden sich — wenn auch viel seltener — Stellen, an denen die Fibrinmembran nach aussen von einer zusammenhängenden Reihe von Endothelzellen bedeckt ist. Jedoch sind das nur Ausnahmen; auch findet sich der Endothelüberzug nie auf weite Flächen, sondern immer nur auf kurze Strecken der Fibrinmembran fetzenartig aufgelagert. In solchen Fällen ist eine Reihe von Endothelzellen durch den Exsudatstrom im Zusammenhang abgehoben worden und an der Oberfläche der sich bildenden Membran haften geblieben. Das auf der Pleuroberfläche abgelagerte Fibrin stammt aus den Gefässen der Pleura bzw. der periphersten Lungentheile. Der Exsudatstrom muss, aus diesen kommend, das Lungen- und Pleuragewebe durchströmen. Das Exsudat vermag, sowie es die Gefässe verlassen hat, zu gerinnen, und zwar nicht nur auf der freien Pleuroberfläche, sondern auch im Gewebe selbst. Durch spezifische Färbungsreactionen ist es in dem letzteren nachzuweisen. Bei in Flemming'scher Flüssigkeit fixirten Präparaten z. B. wird durch Saffranin die ganze äussere Zone des Lungengewebes und die Pleura braun gefärbt. Bei sehr dünnen Schnitten erkennt man, dass ein sehr dichtes Netzwerk feiner Fasern in das Gewebe eingelagert ist. Bei dickeren Schnitten sind die einzelnen Fasern nicht zu erkennen, und das ganze Gewebe sieht wie mit scholligen Massen erfüllt aus. Dadurch ist auch die Annahme der fibrinoiden Umwandlung des Gewebes entstanden. Das Gewebe ist aber nicht fibrinoid degenerirt, sondern — bald unter Erhaltung, bald unter Verdeckung der eigenen Structur — mit einem dichten Fibrinnetz imprägnirt.

Nach dem Gesagten liegen die Verhältnisse bei der Fibrinbildung auf der Pleuroberfläche durch Injection von Jodlösung sehr klar und einfach. Sie werden aber complicirt durch einen Befund, der mit der Exsudationstheorie scheinbar nicht in Einklang zu bringen ist. Betrachtet man nämlich eine Reihe Schnitte durch die oberflächlichen Lungenpartien, die Pleura und die darauf sitzende Fibrinmembran, so sieht man hier und da, theils makroskopisch, theils mit der Lupe erkennbar, in der durchsichtigen Zone

des (mit Pikrinsäure) gefärbten Fibrins dunklere, undurchsichtige Stellen, die sich bald mitten in der Fibrinschicht, bald an der freien Oberfläche, bald nahe an der Pleura selbst finden. Betrachtet man eine solche Stelle mikroskopisch, so findet man nichts von den typischen Fibrinfasern, vielmehr sieht man — neben Leuko-
cyten und häufig auch Pleuraepithelzellen — ovale oder spindel-
förmige Kerne, die allem Anschein nach zu Bindegewebszellen ge-
hören, ferner faseriges Gewebe, und sogar typische elastische
Fasern, Gewebselemente, deren Vorkommen mitten in der Fibrin-
schicht uns vorläufig unerklärlich erscheint. Wir werden an die
Äusserung von Grawitz erinnert, dass in den Fibrinmembranen
sich mittels Essigsäure Reihen von Bindegewebskernen nachweisen
lassen. Auch in einer älteren, an sorgfältigen Beobachtungen
reichen Arbeit von J. Meyer (Charité-Annalen IV 1853) wird
über das Vorkommen ähnlicher Gebilde („spindel- und sternförmiger
Zellen und stäbchenförmiger Kerne“) in künstlich hervorgerufenen
Fibrinauflagerungen berichtet. In unseren Präparaten zeigten jene
Stellen eine bestimmte Anordnung. Die erwähnten Gewebfasern
samt den elastischen Fasern erschienen nämlich parallel oder
concentrisch oder spiralig gelagert. Sie machen den Eindruck
von Quer- oder Längsschnitten von fluctuirenden oder mehr weniger
engerollten Membranen. Jedenfalls stellen sie Theile eines zu-
sammengesetzten Gewebes dar. Das Gewebe erscheint aber stark
verändert: die Gewebfasern sind undeutlich, wie gequollen; die
Bindegewebszellen in Degeneration begriffen, nur die elastischen
Fasern gut erhalten. Es fragt sich: wo stammen diese Gebilde
her, und wie gelangen sie in die Fibrinschicht? Handelt es sich
hier doch um fibrinoid degenerirtes Gewebe, und spielen sich
beide Vorgänge, fibrinöse Exsudation und fibrinoide Degeneration
neben einander ab?

Ein Entscheidung dieser Fragen konnte nur gegeben werden,
wenn man das allmähliche Zustandekommen der Fibrinauflagerungen
schrittweise verfolgte. Es wurde daher einer Anzahl von Thieren
je $\frac{1}{2}$, ccm 1% Jodlösung in den Pleuralraum injicirt, dieselben
nach 6 bzw. 12, 18, 24 u. s. f. Stunden getödtet, und sofort unter-
sucht. Diese Untersuchung ergab Folgendes: Sechs Stunden nach
der Injection der Jodlösung findet man im Pleuralraum eine reich-
liche Menge gelber bzw. schwach röthlicher Flüssigkeit, die, heraus-
gelassen, rasch gerinnt. Nach 12 Stunden ist die Menge des Ex-

sudates im Pleuraraum vergrössert; dasselbe hat gallertige Consistenz und erstarrt, in ein Schälchen gegossen, fast momentan. Nach 18 Stunden findet sich die Exsudatmasse bereits im Pleuraraum selbst geronnen und der Pleurawand lose anhaftend. Sie verfestigt sich immer mehr, wobei sie an Volum abnimmt, und bedeckt schliesslich (nach 24—36 Stunden) als 1—2 mm dicke durchscheinende Schicht die unteren Abschnitte der Lungenoberfläche. Betrachtet man nun die in ein Schälchen entleerten und geronnenen Exsudatmassen von der 6., 12. oder 18. Stunde, so erkennt man in der vollständig durchsichtigen gelblichen Gallerte opake, weissliche Krümel, Fäden, Fetzen und Membranen. Dieselben fanden sich in jeder einzelnen Probe, und zwar in späteren Stadien in zunehmender Menge. Sie wurden herausgefischt und frisch, z. Th. ohne jeden Zusatz, z. Th. in 0,9% Kochsalzlösung bezw. nach Behandeln mit verschiedenen Reagentien, Formol, Osmiumsäure, Argentum nitricum etc. untersucht. Sie zeigten sich auf den ersten Blick zusammengesetzt aus Gewebsbestandtheilen: Fasern und Zellen. Vor Allem fanden sich massenhaft grosse plattenförmige Zellen mit grossem bläschenförmigem Kern. Diese Zellen waren mit einander zu flächenhaften Membranen verbunden. Der Leib der Zellen war hell; er zeigte, namentlich um den Kern herum, feine Körnchen, ausserdem aber eine Anzahl stark lichtbrechender kleiner Körner und Kugeln, die in Essigsäure sich nicht lösten, sich also als Fett erwiesen. Die grossen Kerne waren rund oder oval. Sie zeigten eine deutliche Kernmembran, sowie meist zwei grosse, deutlich hervortretende Nucleolen. Diese Zellen waren zweifellos Endothelzellen der Serosa. Dies wurde durch direkten Vergleich mit durch Abstreichen von einer gesunden Lunge gewonnenem, normalem Pleuraepithel festgestellt. Dasselbe zeigte sich mit den eben beschriebenen Zellformen vollständig übereinstimmend. Die letzteren erwiesen sich auch noch dadurch als Endothelien, dass die Kittsubstanz zwischen den Zellen durch Argentum nitricum braun bis schwarz gefärbt wurde. — Ausser den Endothelzellen waren in den erwähnten weisslichen Membranen noch andere Elemente enthalten. Es finden sich nämlich langgestreckte, spindelförmige oder sternförmige Zellen mit länglich-ovalem Kern. Dieselben lagern parallel verlaufenden Faserzügen an. Auf Essigsäurezusatz quellen diese Fasern und werden durchsichtig, und der Kern tritt als spindel- oder stäbchenförmiges

Gebilde deutlich hervor: danach handelt es sich um Bindegewebszellen und Bindegewebsfasern.

Als drittes Element finden wir kurze, spiralig gewundene, elastische Fasern. Das Bindegewebe und die elastischen Fasern sind identisch mit den, von der normalen Pleura durch Zerzupfen gewonnenen Gewebstheilen; namentlich die Gestalt der elastischen Fasern ist für die Kaninchenpleura sehr charakteristisch. Wir haben also in jenen membranartigen Fetzen sämtliche Bestandtheile der Pleura wiedergefunden: in der That stellen jene abgestossene Theile der Pleura dar. Diese Abstossung ist eine weit verbreitete, — andererseits ist sie eine durchaus oberflächliche, sehr wenig tiefgehende. Denn nach Abzug der auflagernden Fibrinmembran erscheint die Pleuraoberfläche kaum verändert. An manchen Stellen allerdings erscheint die Oberfläche nicht matt, wie normal, sondern glänzend, wie abgeschürft. An solchen Stellen findet auch im Allgemeinen ein festeres Anhaften der Fibrinmembran statt. Offenbar hat hier ein etwas tiefergehender und ausgedehnterer Gewebsverlust stattgefunden. Im Allgemeinen sind aber die Ablösungen klein und durchaus oberflächlich, und makroskopisch nicht wahrzunehmen.

Die Abstossung oberflächlichster Pleuratheile erklärt nun auch das Vorkommen von Bindegewebszellen inmitten von Fibrinauflagerungen, das Grawitz als zwingenden Beweis für die Entstehung des Fibrins aus fibrinoid degenerirendem Gewebe angesprochen hatte. Dass Bindegewebszellen, dass sogar sämtliche Bestandtheile der Pleura, und zwar in ihrem natürlichen Zusammenhang, mitten in dem Exsudatfibrin vorkommen können, zeigen unsere oben mitgetheilten Beobachtungen. Die angestellten Experimente erklären die Herkunft dieser Elemente: sie erweisen sie als zufällige Gewebs-einlagerungen in dem typischen Exsudatfibrin, die mit der Entstehung der Fibrinmembran durchaus keine Beziehung haben.

Die Abstossung oberflächlicher Pleurabestandtheile nimmt, wie oben bemerkt, mit dem Verlauf des Processes immer mehr zu. Mit der Abstossung geht aber in der Folge eine vermehrte Neubildung der Theile Hand in Hand. Namentlich das Pleuraepithel zeigt sich ausserordentlich vermehrungsfähig. Die abgestossenen Membran-fetzen erscheinen in späteren Stadien bei oberflächlicher Betrachtung wie solide Zellanhäufungen, zusammengesetzt aus runden oder ovalen oder sich gegenseitig polygonal begrenzenden Pleuraepithel-

zellen. Diese sind kleiner als die die Pleura bedeckenden Zellen, der Kern ist im Verhältniss zur ganzen Zelle grösser, sie sind ferner viel stärker granulirt und enthalten keine Fetttröpfchen, — kurz: sie machen den Eindruck jung gebildeter Zellen. Macerirt man die Membranen (in 1% Osmiumsäure oder Aehnl.), so erkennt man, dass unter der Epithelzellschicht Bindegewebszellen und Fasern, sowie elastische Fasern sich finden.

Nach 6 bis 8 Tagen hat die Vermehrung aller Theile der Pleura so zugenommen, dass ein dem „Cor villosum“ ähnlicher Zustand entsteht. Die Pleura ist stark verdickt; ihre Oberfläche grau und undurchsichtig. Von ihr gehen Zapfen und Stränge mannigfaltigster Gestalt, die sich mehrfach verzweigen können, aus, und bedecken sie an manchen Stellen als dichte Zotten. Einzelne breitere Stränge gehen von der Lungenpleura hinüber zur Pleura parietalis und bewirken Verwachsungen beider. Praedilectionszellen für diese nie flächenhaften, sondern strang- und bandartigen Verwachsungen scheinen die Lungenspitze und die Umgebung des unteren scharfen Lungenrandes zu sein. Aber auch zwischen den einzelnen Lungenlappen finden Verwachsungen statt, und zwar ebenfalls nicht flächen-, sondern bandartige. Die mikroskopische Untersuchung der Pleura ergiebt Folgendes: Die Pleura zeigt statt des einschichtigen ein mehr- bis vielschichtiges Epithel. Die Epithelzellen sind nicht glatt, sondern oval oder kubisch; ihr Kern im Querschnitt nicht schmal und stäbchenförmig, sondern oval oder rund, im Verhältniss zur Gesamtzelle bedeutend vergrössert. Das bindegewebige Stroma der Pleura ist ebenfalls stark vermehrt. Während es im normalen Zustand (Kaninchen) sehr spärlich ist und kaum als besondere Schicht imponirt, finden wir hier unter der Epithelschicht mehrere parallele Reihen in regelmässigen Abständen liegender Bindegewebskerne. Von der Pleurafläche gehen zottenförmige Fortsätze aus. Unter der Lupe bzw. bei schwacher mikroskopischer Vergrösserung erscheinen sie wie solide Zellzapfen; nach Maceration erkennt man aber, dass auch bindegewebige Elemente an ihrer Zusammensetzung theilnehmen. Auf Schnitten zeigen die grösseren Zotten ein Stroma von faserigem Bindegewebe in welchem elastische Fasern sowie Blutgefässe eingebettet liegen. Die jüngeren Zotten zeigen in ihrem Inneren eine Art Schleimgewebe: junges Bindegewebe. Die Zotten tragen ein ein- bis mehrschichtiges cubisches Epithel, das an der Basis der grösseren Zotten

in das Pleuraepithel übergeht. In diesem, wie in den die Zotten bekleidenden Epithelien zeigen sich zahlreiche Mitosen.

Wir sehen also den Elementen der Pleura eine ungemein starke Vermehrungsfähigkeit innewohnen. Die Wucherungsvorgänge bleiben übrigens nicht auf die Pleura beschränkt, sondern erstrecken sich auch auf die darunter liegenden Lungentheile. In diesen beobachten wir eine ganz merkwürdige Veränderung: Das bindegewebige Stroma zwischen den Alveolen nimmt zu; gleichzeitig wuchert das Alveolarepithel, wobei es sich in ein regelmässiges, cubisches, ja selbst cylindrisches Epithel umwandelt. Das Lungengewebe macht dann ganz den Eindruck eines acinösen Drüsengewebes. Solche Veränderungen finden sich namentlich da, wo grössere Zotten und Stränge von der Pleura ausgehen, daher namentlich an der Lungenspitze, und an den unteren scharfen Rändern der einzelnen Lungenlappen. Aehnliche Veränderungen der Lunge sind bei chronischen Entzündungsvorgängen dieses Organs bekannt.

In der früher erwähnten Arbeit (Virchow's Archiv Bd. 155) waren als Folge von Injection von Jodlösung in die Peritonealhöhle ausgedehnte Verwachsungen der einzelnen Theile mit einander beschrieben worden. 48 Stunden nach Injection von 2 ccm 2% Jod-Jodnatriumlösung in die Bauchhöhle des Kaninchens finden wir die normal eng aneinander liegenden, aber freibeweglichen, Darmtheile von trüb-grauen bzw. undurchsichtig-weissen Fibrinauflagerungen bedeckt und durch Stränge und Membranen mit einander verwachsen. Die Verwachsung ist hier — im Gegensatz zur Pleurahöhle — überwiegend eine flächenhafte. Die Erklärung für dies verschiedene Verhalten ist wohl in mechanischen Verhältnissen zu suchen: in der Pleurahöhle gestatten die regelmässigen Verschiebungen bei der Athembewegung nur eine Anheftung durch bewegliche, nachgiebige Bänder und Stränge. — Die Verwachsung ist 48 Stunden nach der Jodinjektion so fest, dass sie sich nicht mehr lösen lässt; die Darmtheile bilden ein zusammenhaftendes, quer lagerndes Packet.

Um die Entstehung dieser Darmverwachsungen zu studiren, wurde einer Anzahl Kaninchen je 2 ccm 1% Jod-Jodnatriumlösung in die Peritonealhöhle injicirt, und nach 6, 12, 18, 24, 36

etc. Stunden untersucht. — Ueber die Verwachsung seröser Membranen hat Graser Untersuchungen angestellt. Er presste (bei Hunden) die Flächen der Serosa parietalis in einer emporgehobenen Hautfalte durch „Bleiplattennähte“ zusammen. Seine Vermuthung war, dass die Endothelzellen die erste Vereinigung bewirken würden. Wo er aber die beiderseitigen Reihen von Endothelzellen erhalten fand, war im Allgemeinen keine Verwachsung eingetreten; umgekehrt war an den Stellen, an denen Verwachsung stattgefunden hatte, von den Endothelien nichts mehr, oder nur kümmerliche Reste vorhanden.

Ganz ähnlich liegen die Verhältnisse bei der Verwachsung von Darmserosen auf Injection von Jodlösung. Die erste Verklebung zweier benachbarter Darmschlingen tritt bereits 12 Stunden nach der Injection ein. Nach 18 Stunden hat soweit Vereinigung stattgefunden, dass, bei vorsichtigem Herausschneiden der Verwachungsstellen, die Darmstücke nicht auseinanderfallen. Feste Verbindung ist bereits nach 36 Stunden eingetreten. Untersucht man nun die Verwachungsstellen mikroskopisch, so konnten selbst in den frühesten Stadien nach 12 bzw. 18 Stunden fortlaufende Doppelreihen von Endothelien nicht nachgewiesen werden. Man muss viele Präparate durchsuchen, ehe man eine Reihe von Endothelzellen neben einander liegend findet; wo das Endothel auf beiden Serosen erhalten war, waren dieselben durch einen Spalt getrennt, war also an der betreffenden Stelle eine Verbindung nicht zu Stande gekommen. Auf grosse Strecken war von Endothelien nichts mehr zu sehen. Auf anderen fanden sich zwischen den mit einander vereinigten Flächen eine Anzahl Endothelzellen aber nicht in fortlaufender Reihe, geschweige denn Doppelreihe, sondern unregelmässig verstreut, zum Theil von ihrem Mutterboden losgelöst, nur selten normal erhalten, vielmehr meistens Zerfallerscheinungen aufweisend.

Wir sind somit zu demselben Resultate gekommen wie Graser: Die Endothelien vermitteln nicht die erste Vereinigung; sie sind ihr vielmehr hinderlich, sie schützen geradezu vor derselben. Erst wenn die Endothelien ganz oder grösstentheils abgestossen sind, ist Verwachsung von Serosaflächen möglich.

Wodurch entsteht nun die erste Verklebung? Hierüber giebt die Weigert'sche Fibrinfärbung Auskunft. Mittels derselben

können wir überall an Präparaten von der 12. bis 48. Stunde Fibrin zwischen den beiden Serosen nachweisen. Fibrinauflagerungen überziehen in dünner Schicht die Därme. Da wo zwei Darmschlingen einander berühren, füllt das Fibrin die zwischen denselben verlaufende Furche aus, so dass dieselbe verstrichen erscheint. Auf dem Querschnitt sieht man den von den zwei convergirenden Serosen gebildeten Winkel ausgefüllt durch einen Keil von Fibrin. Zwischen den verklebten Darmwänden ist die Schicht nur mikroskopisch nachweisbar, und zwar meist schon durch die gewöhnlichen Färbungen (z. B. mit Alauncarmin-Pikrinsäure, mitunter aber erst durch spezifische Fibrinreactionen. Je mehr Zeit nach der Jodinjektion verfloss, desto mehr tritt das Fibrin zurück. Gleichzeitig ist von den Endothelien kaum mehr eine Spur vorhanden und es ist Bindegewebe der einen Serosa mit dem Bindegewebe der anderen Serosa ohne deutliche Grenze fest verwachsen.

Diese Befunde stimmen vollständig überein mit den von Graser erhaltenen Resultaten. In einer zweiten Arbeit schildert Graser die Ergebnisse der Weigert'schen Fibrinfärbung bei seinen unter ganz anderen Versuchsbedingungen erhaltenen Präparaten. Mittels dieser Färbung konnte er überall zwischen den verklebenden Serosaflächen Fibrin als Bindemittel nachweisen. Die direkte Vereinigung von Serosaepithelien, die er in seiner ersten Arbeit als — zwar seltenes — Vorkommniss bezeichnet hatte, schränkt er in seiner zweiten Arbeit noch mehr ein.

33. Herr R. Heinz-Erlangen.

Ueber Blutschädigungen und deren Folgen.

Durch eine Anzahl Blutgifte, namentlich durch Phenylhydrazin und dessen Derivate werden eigenthümliche Veränderungen der roten Blutkörperchen hervorgerufen. In den Erythrocyten des Säugetiers (Hund, Kaninchen, Mensch) findet man bei Vergiftung mit Pyrodin, Nitrobenzol, Anilin ein (oder mehrere) stark lichtbrechende Körnchen von nicht unbeträchtlicher Grösse. Dasselbe sitzt meist auf der Oberfläche, ragt manchmal kegel- oder keulenförmig über dieselbe hervor, entfernt sich auch noch weiter, so

dass es nur durch einen dünnen Stiel mit dem Blutkörperchen in Verbindung bleibt, und trennt sich schliesslich vollständig ab, während jenes als Mikrocyt zurückbleibt. Die körnchenförmigen Gebilde sind ohne irgendwelche Hilfsmittel im frischen Präparat zu sehen. Noch deutlicher treten sie hervor, wenn man zu demselben Methylviolet-Kochsalzlösung hinzusetzt. Sie färben sich dann blaviolett, und heben sich von dem gelben Leib der Blutscheibe scharf ab, ganz den Eindruck eines gefärbten Parasiten machend. Diese Veränderungen stellen offenbar eine eigenthümliche Art der Nekrose der roten Blutkörperchen dar: Ein bestimmter Theil derselben stirbt ab, und nimmt Farbstoffe begierig auf, während der andere Theil noch am Leben bleibt, und seiner Aufgabe der Sauerstoffübertragung weiter dienen kann. — Vermöge der starken Affinität zu Farbstoffen sind die Körnchenbildungen der veränderten roten Blutkörperchen auch in Schnitten, innerhalb der Blutgefässe wie Gewebe, leicht nachzuweisen. Dies brachte mich auf den Gedanken, die Schicksale der geschädigten Blutscheiben zu verfolgen: festzustellen, in welchen Organen der Untergang derselben stattfindet und in welche Endproducte sie umgewandelt würden. — Wenn Blutkörperchen in grosser Zahl untergehen, schliesst sich unmittelbar eine lebhafte Regeneration an. Es musste leicht sein, die neugebildeten, normalen, roten Blutkörperchen von den untergehenden, typisch veränderten, zu unterscheiden. So konnte — durch Zählungen — der Gang der Regeneration genau verfolgt werden. Gleichzeitig wurden die Organe untersucht, in denen die Neubildung der Erythrocyten stattfindet und das Verhalten des Bildungsgewebes der roten Blutkörperchen, sowie deren Jugendformen studirt. Diese Untersuchungen wurden durch die ganze Wirbelthierreihe, am Kaninchen, Huhn, Eidechse, Frosch und Karpfen durchgeführt.

Die Veränderungen der roten Blutscheiben des Kaninchens bei Vergiftung mit „Blutkörperchengiften“ sind folgende. Bei gewissen Giften (z. B. p. = Amidobenzoësäureester, Anilin, p. = Amidophenol, Nitrobenzol) findet sich in jedem Blutkörperchen meist nur ein einziges glänzendes, mit Methylviolet sich färbendes Korn. Bei Vergiftung mit Phenylhydrazin, Phenylhydroxylamin, Acetylphenylhydrazin finden sich häufig mehrere „Blaukörner“; ausserdem zeigen die Blutkörperchen deutliche Schrumpfungerscheinungen. Die hochgradigsten Veränderungen werden durch Hydroxylamin herbeigeführt. Hier sieht man im Erythrocyten eine sehr grosse, oder mehrere

mittelgrosse, stark lichtbrechende, gelb (durch Methämoglobin) gefärbte Kugeln, die sich mit Methylviolett blau färben.

Ganz andersartige Veränderungen werden durch diese aufgeführten Blutgifte an den roten Blutkörperchen des Frosches hervorgerufen. Hier sehen wir bei Phenylhydrazinvergiftung zunächst Degenerationserscheinungen am Kern: Derselbe schrumpft und erhält eine unregelmässige Contour; er zieht sich so stark zusammen, dass um ihn herum eine Höhlung entsteht; der difformirte Kern kann sogar dislocirt werden und neben der „Kernhöhle“ zu liegen kommen (s. Fig. 2b). Später wird auch der Zelleib verändert: Das Haemoglobin zieht sich in bandförmige oder klumpige Massen zusammen, und der Zelleib schrumpft stark, so dass die Blutscheiben verschmälert, unregelmässig contourirt, häufig wie gefaltet, erscheinen.

Ganz andere Veränderungen bedingt am Frosch eine Reihe chemischer Körper, die an den roten Blutkörperchen des Warmblüters gar keine wahrnehmbaren Schädigungen hervorrufen. Es sind das Ammoniakderivate im weitesten Sinne: Chlorammonium, Methylamin, Trimethylamin, Cadaverin (Pentamethyldiamin) Amidin, Guanidin, Benzylamin etc. Diese Körper verursachen am roten Blutkörperchen des Frosches tröpfchenförmige Ausscheidungen ungefärbten (Haemoglobinlosen) Protoplasmas. Dieselben machen ganz den Eindruck von Vacuolen: Die Blutkörperchen sehen geradezu wie durchlöchert aus. Die „Vacuolen“ sind aber Protoplasmaausscheidungen, da sie sich durch Zerquetschen der Blutkörperchen isoliren, und mit Anilinfarben färben lassen. — Das Hydroxylamin verbindet beide Wirkungsarten; es bewirkt einmal Kernschrumpfung und Fältelung der Blutzellen, andererseits kleine tropfenförmige Ausscheidungen im Protoplasma der letzteren.

Die kernhaltigen, roten Blutkörperchen des Huhns, der Eidechse, des Karpfens zeigen bei Vergiftung mit Phenylhydrazin dieselben Veränderungen wie die des Frosches: Kernschrumpfung und Fältelung des Zelleibs. In gleicher Weise wirkt Hydroxylamin. Dagegen vermag weder dieses noch ein anderes NH_2 = Derivat „Vacuolenbildung“ wie beim Frosch hervorzurufen.

Was wird nun aus den veränderten Blutkörperchen? Der grösste Theil der geschädigten Elemente (die Veränderung trifft sämmtliche, in den Gefässen kreisende Erythrocyten) geht innerhalb der Gefässe selbst zu Grunde. In denselben finden wir dann die mannigfachsten Zerfallproducte: Mikrocyten, Schatten, „Blau-

körner“, und eine Menge blutplättchenähnlicher Gebilde. Diese Zerfallsmassen müssen nothwendig die Circulation beeinträchtigen. In der That kommt es in gewissen Gefässgebieten, namentlich in Magen und Lunge, zu Gefässverlegungen, zu „Bluttrümmerthromben“. Diese Verlegungen wurden nachgewiesen durch Selbstinjection des Thieres mittels Indigcarmin. Bei dieser färbte sich überall, wo die Circulation frei war, das Gewebe dunkelblau; wo Gefässe verstopft waren, bildete sich in ihrem Verbreitungsbezirk eine helle ungefärbte Zone. In der Lunge fanden sich nun nahe unter der Oberfläche ungefärbte Keile; in der Magenschleimhaut kreisrunde, ungefärbte Stellen. — In dem Gefässgebiet jenseits der Thrombose findet später Infarcierung mit roten Blutkörperchen statt: in der Lunge treten Infarcte auf, in der Magenschleimhaut kleine cirumscripte, durch den sauren Magensaft schwarz (durch Hämatin) gefärbte Ecchymosen. — Aus diesen Ecchymosen werden kreisrunde, scharf⁶ begrenzte Geschwüre mit haemorrhagischen Grund.

Wo rothe Blutkörperchen in grosser Zahl zu Grunde gehen, wird reichlich Haemoglobin frei. Dasselbe wird zum Theil in den Leberzellen zu Gallenfarbstoff umgewandelt. Es bildet sich eine sehr pigmentreiche, dickflüssige Galle. Dieselbe staut sich leicht in den Ausführwegen, und es kommt zu Resorption der Gallenbestandtheile, zu „hepatogenem“ Icterus. Bei Untergang grosser Massen von roten Blutkörperchen vermag aber die Leber nicht alles Haemoglobin in Gallenfarbstoff umzuwandeln: Blutfarbstoff tritt ins Plasma über, wie man beim Centrifugiren erkennt. Jetzt beginnt auch die Niere Haemoglobin abzuscheiden, wird selbst dadurch geschädigt und nun auch für rothe Blutkörperchen durchlässig: zu der Haemoglobinurie tritt Hämaturie. Auch die Niere vermag nicht allen im Plasma gelösten Blutfarbstoff zu entfernen; derselbe lagert sich nun in den verschiedensten Geweben ab.

Bei allen Giften, die den Untergang zahlreicher Blutkörperchen herbeiführen, finden wir beim Säugethier reichliches Blutpigment in den Leberzellen abgelagert. Das Pigment besteht aus gelbbraunen Körnchen und Krümeln, die, oft zu Haufen vereinigt, neben dem Kern liegen. Ausser in den Leberzellen findet sich Pigmentablagerung auch in dem interacinösen Bindegewebe der Leber, und zwar z. Th. extracellular, in die Fasern des Bindegewebes eingelagert, z. Th. innerhalb von Zellen. Ausserdem finden wir

auch körperlose Trümmer von roten Blutkörperchen in spindel- oder sternförmigen Zellen des interstitiellen Bindegewebes.

Ausser in der Leber wird Blutpigment in den Lymphdrüsen in grosser Menge abgelagert. Dasselbe findet sich hier zum grösseren Theile frei im Bindegewebe, zum kleineren Theile in Zellen und zwar in den Bindegewebs- wie in den Lymphzellen.

Auch im Knochenmark findet sich Pigment in Form stark lichtbrechender gelber Körnchen, z. Th. frei im Stützgewebe, z. Th. in Zellen eingeschlossen.

Wo bleiben nun die körperlichen Reste der roten Blutkörperchen: Die Mikrocyten und Schatten, die Körnchen und Kugeln, kurz die gesammten Blutkörperchentrümmer? Offenbar ist es nothwendig, dass sie möglichst schnell aus dem Kreislauf entfernt werden. Sie verhalten sich dort wie künstlich injicirte Fremdkörper. Diese werden, wie man weiss, hauptsächlich in der Milz und der Leber abgefangen. In der Leber finden sich Reste von Erythrocyten im interstitiellen Gewebe, wie erwähnt, in stern- oder spindelförmigen Zellen eingeschlossen. In denselben zerfallen sie weiter zu kleinen Schollen und Körnchen, unter gleichzeitiger Veränderung des Blutfarbstoffes, der zu braunen, mit Schwefelammonium die Eisenreaction gebenden Pigment wird.

Der Hauptablagerungsort der Blutkörperchentrümmer ist die Milz. Wir sehen letztere deshalb bei Vergiftungen mit Blutkörperchengiften stark vergrössert, ihre Consistenz vermehrt, die Farbe dunkel bis schwarz geworden. Die Blutkörperchentrümmer finden sich sowohl in den fixen Zellen, als in den Lymphzellen, als in dem Bindegewebsstratum eingelagert. Hier werden die körperlichen Reste der Blutscheiben ihrer Auflösung entgegengeführt. Sie werden gelöst, gleichsam verdaut, und dann resorbirt. Sie verschwinden damit bis auf Reste eisenhaltigen Pigmentes, das sich noch längere Zeit an Ort und Stelle erhalten kann.

Die Auflösung der Bluttrümmer in der Milz findet unter der Einwirkung lebender Zellen, z. Th. innerhalb derselben statt. Ein sehr instructives Bild über die hierbei sich abspielenden Vorgänge bietet die Milz der Katze bei Vergiftung mit Pyrocin (Acetylphenylhydrazin). Die roten Blutkörperchen der Katze sind ausserordentlich hinfällig. In ihnen bilden sich bei Vergiftung mit Acetylphenylhydrazin nicht kleine, stark lichtbrechende, mit Methylviolett sich dunkelblau färbende Körnchen, sondern es entsteht in jedem

einzelnen Blutkörperchen eine gelbgefärbte Kugel, die ein Drittel bis zur Hälfte der Grösse der Blutscheibe erreicht, und wie ein Mikrocyt aussieht, der von einem schwach gelblich gefärbten Saum, als dem Rest des roten Blutkörperchens, umgeben ist. Der Innkörper trennt sich in sehr vielen Fällen von dem Stroma, und das Blut scheint dann ganz aus „Mikrocyten“ zusammengesetzt zu sein. Auf Schnitten durch die Organe erkennt man alle Gefässe erfüllt von diesen eigenthümlichen Gebilden; von den ursprünglichen roten Blutkörperchen ist fast nichts mehr zu sehen. Auch die Milz ist ganz von ihnen erfüllt. Sie liegen zum grossen Theil frei in den Gewebemaschen, z. Th. sehen wir sie in den Zellen eingeschlossen. In diesen erscheinen einige Mikrocyten in ihrer ursprünglichen Grösse und Gestalt, daneben sehen wir kleinere, mit zackigen Contouren; diese gehen in unregelmässig gestaltete gelbbraune Partikel über, die die Zellen als körniges Pigment erfüllen. Gleichzeitig erkennen wir, dass die vom Pigment überladenen Zellen Degenerationserscheinungen zeigen: Der Kern zerfällt in Theilstücke und kann ganz verschwinden.

Einen höchst merkwürdigen Process beobachten wir an der Milz von mit $p = \text{Amidobenzoësäureester}$ vergifteten Kaninchen. Der $p = \text{Amidobenzoësäureäthylester}$ bewirkt in jedem Blutkörperchen die Ausscheidung eines, meist am Rande sitzenden, oder auch einen knopfförmigen Fortsatz bildenden, stark lichtbrechenden Körnchens. Wir finden nun bei Schnitten durch die Milz ganz eigenthümliche Bilder. Die Milz ist in Formol-Sublimat-Eisessig fixirt, in Paraffin eingebettet, die $2\frac{1}{2}$ bis $5\ \mu$ dicken Schnitte mit Ehrlich-Heidenhain-Biondischem Farbungsmisch gefärbt. Wir sehen nun die Gefässe der Milz von zahlreichen dunkelbraun gefärbten Körnchen umgeben. Die Körnchen liegen nahe unter dem Gefässsaum im Gewebe. Den Rand des Gefässes entlang sind nun rote Blutkörperchen in regelmässiger Folge aufgereiht, und zwar erscheinen dieselben nicht kreisrund, sondern sind nach der Gefässwand zu verjüngt, lang ausgezogen zu dünnen Fäden, die die Gefässwand durchbohren, und in den dieselbe umgebenden Körnchen inseriren. Wie ist nun dieses höchst sonderbare Bild zu erklären? Die um die Gefässe herumliegenden, die Haemoglobinfärbung zeigenden Körnchen sind identisch mit den, im Blutkörperchen durch das Blutkörperchengift hervorgerufenen, mit Methylviolett sich intensiv färbenden „Blaukörnern“. Sie stellen, selbst wenn

noch mit der Blutscheibe vereint, totes, gewissermassen körperfremdes Material vor, und werden als solches in der Milz abgefangen. Sie bleiben in den Gefässen hängen und dringen bis in das darunter liegende Gewebe ein. Die Blutkörperchen können nicht folgen; sie werden nach den Körnchen hin ausgezogen, oft um das Vielfache ihres Durchmessers: daher die schwanzförmigen Fortsätze, die mit den Körnchen in Verbindung stehen. — Die Verbindung kann reissen und das Blutkörperchen schwimmt wieder frei im Lumen.

Es fragt sich, ob das geschilderte Verhalten der Milz eigenthümlich ist, oder ob auch an anderen Orten ähnliche Processe sich abspielen. Ich untersuchte daher Leber, Lymphdrüsen und Knochenmark nach dieser Richtung hin, fand aber nirgends ähnliche Bilder. Das „Ablegen“ der roten Blutkörperchen in der oben geschilderten Weise findet also nur in der Milz statt. Es muss dies in einer specifischen Eigenschaft der Milz, bezw. der Milzgefässe seinen Grund haben, und diese scheint in dem besonderen Verhalten des Endothels gegeben zu sein. Da, wo die roten Blutkörperchen dicht gedrängt die Gefässwand umsäumen, ist von Endothel nichts wahrzunehmen. An anderen Stellen sind dagegen die Endothelien unverdeckt, dann erkennt man cubische, ja zuweilen cylindrische Zellen mit grossem ovalen Kern.

Diese Zellen scheinen stark vermehrungsfähig, und leicht ablösbar, vielleicht auch amöboïder Bewegung fähig zu sein. — Durch die besondere Beschaffenheit des Endothels der Milzgefässe dürfte das Haftenbleiben der roten Blutkörperchen und die Intussusception der Körnchenbildungen zu erklären sein.

In mancher Beziehung anders als beim Säugetier gestalten sich die Verhältnisse beim Untergang von Blut bei den kernhaltigen Erythrocyten führenden Wirbeltieren: beim Huhn, bei der Eidechse, beim Frosch und beim Karpfen. Das Hauptdepot für die untergegangenen Blutkörperchen und deren Derivate sind auch hier Leber und Milz. Aber die Leber verhält sich ganz anders als beim Säugetier. Bei diesem wird beim Untergang grosser Blutmengen reichlich Blutpigment in Gestalt gelbbrauner Körnchen in den Leberzellen abgelagert. Die Pigmentirung der Leberzellen ist geradezu charakteristisch für alle, Blutkörperchen rasch und in grosser Menge auflösenden, Gifte. Von dieser Pigmentirung der Leberzellen ist weder beim Huhn, noch bei der Eidechse, beim Frosch oder Karpfen etwas zu constatiren. Beim Huhn gehen bei

Phenylhydrazin- oder Hydroxylamin-Vergiftung, innerhalb weniger Tage sehr grosse Mengen von Blutkörperchen zu Grunde. Gleichwohl bleiben die Leberzellen frei von jeder Ausscheidung körnigen Pigments. Dagegen scheinen sie zeitweise von Haemoglobin durchtränkt zu sein, wofür die Rotfärbung ihres Zelleibes bei Färbung mit Hametoxilin und Orange spricht. — Im Gegensatz zu den Leberzellen sind die spindel- und sternförmigen Zellen des interacinösen Leberbindegewebes, das beim Huhn reichlicher entwickelt ist, als beim Kaninchen, dicht erfüllt von Bluttrümmern. Die geschädigten Blutkörperchen sind z. Th. von den Zellen aufgenommen, und zerfallen in ihnen. Wir sehen, in grosse „Sternzellen“ eingeschlossen, rothe Blutkörperchen mit dislocirtem, an die Zellwand gedrücktem Kern und kugeligem haemoglobingefärbtem Leib. Der Kern ist häufig degenerirt; statt seiner finden wir mehrere, schlecht färbbare Partikel. Oder der Leib des Blutkörperchens ist in mehrere Stücke auseinandergefallen; zuweilen ist ein Erythrocyt förmlich in „Blutplättchen“, zahlreiche mehr minder regelmässige scheibenähnliche Gebilde, zerfallen. Schliesslich findet Umwandlung in gröbere oder feinere Körnchen gelbbraunen, eisenhaltigen Pigmentes statt.

Neben der Leber ist es vor allem die Milz, welche die, bei dem Zerfalle der roten Blutkörperchen frei werdenden, Trümmer aufnimmt. Beim Huhn ist die Milz beträchtlich vergrössert, ihre Consistenz vermehrt, ihre Farbe bedeutend dunkler. Sie ist von massenhaften veränderten Blutkörperchen und ihren Degenerationsproducten erfüllt. Wir sehen rote Blutkörperchen mit in einzelne Trümmer sich auflösendem oder allmählich unfärbbar werdendem Kern; oder wir finden sie in gelbe Haemoglobinkugeln verwandelt oder in viele kleine Scheiben („Blutplättchen“) zerfallen. Diese Zerfallsproducte liegen z. Th. in Zellen eingeschlossen, zum grösseren Theil aber frei im Gewebe. Neben den „Blutplättchen“, den Haemoglobintropfen etc. finden wir bräunlichgelbes eisenhaltiges Pigment. Wie beim Kaninchen scheint auch beim Huhn die Anhäufung von pigmentbildenden Massen innerhalb von Zellen den letzteren allmählig zum Schaden zu gereichen. Wir sehen hier wie dort den Kern seine normale Gestalt und Structur verlieren und in einzelne Fragmente zerfallen, und schliesslich die ganze Zelle degeneriren.

Wie das Huhn, verhalten sich auch die kaltblütigen Wirbelthiere mit kernhaltigen Erythrocyten. Es besteht jedoch der Unterschied, dass die Deponirung und weitere Umwandlung der

veränderten Blutscheiben weit langsamer vor sich geht. So finden wir z. B. beim Frosch noch Wochen lang nach der Injection einer giftigen, aber nicht tödtlichen Dosis von Phenylhydrazin, vereinzelte enorm veränderte rothe Blutkörperchen im Blute, während der grössere Theil derselben die Gefässbahn verlassen hat, neue fertige Formen aber noch nicht gebildet sind. Im Uebrigen finden wir auch bei der Eidechse, beim Frosch und beim Karpfen Vermehrung und Dunklerfärbung der Galle, Ablagerung von Degenerationsformen der rothen Blutkörperchen in dem interacinösen Bindegewebe der Leber, und namentlich Vollstopfung der Milz mit den verschiedenartigsten Blutkörperchentrümmern.

Dem Untergang von Blutkörperchen folgt prompt Ersatzbildung neuer. Der zeitliche Verlauf der Blutkörperchenneubildung, die Gestaltung der Jugendformen, der histologische Bau der Organe, in denen die Neubildung stattfindet, wird in einer Ziegler's Beiträgen demnächst erscheinenden Arbeit „Ueber Blutdegeneration und Regeneration“ beschrieben werden. Hier sollen nur die wichtigsten Resultate in einigen Sätzen wiedergegeben werden:

Die durch die Blutkörperchengifte morphologisch veränderten rothen Blutkörperchen gehen sämmtlich zu Grunde. Sie verschwinden in verschieden langer Zeit aus dem Kreislauf. Diese dauert beim Kaninchen 8—12 Tage, beim Huhn nur 3—4 Tage; bei den kaltblütigen Wirbelthieren dagegen mehrere Wochen. Unmittelbar mit dem Beginn des Absterbens zahlreicher roter Blutkörperchen setzt eine rege Neubildung ein. Beim Kaninchen werden in den ersten 10 Tagen nach dem Beginn des Unterganges der geschädigten Blutscheiben pro cbmm $3\frac{1}{2}$ bis 4 Millionen neue Blutkörperchen gebildet. In durchschnittlich zwanzig Tagen ist beim Kaninchen die ursprüngliche Blutkörperchenzahl von 6 Millionen pro cbmm wieder erreicht. — Bei dem Huhn erfolgt eben so rapid, wie der Untergang, auch die Neubildung der roten Blutkörperchen. Nach 3—4 Tagen sind sämmtliche veränderte Blutzellen aus dem Kreislauf eliminirt, nach abermals 3—4 Tagen ist die ursprüngliche Zahl schon wieder erreicht. Sehr deutlich giebt sich der Verlauf der Blutdegeneration und Regeneration am Kamm des Huhnes zu erkennen: in den ersten drei Tagen nach der Injection verändert sich seine Farbe vom Tiefroth zum Blassrosa; nach weiteren drei Tagen verwandelt sie sich aus Blassrosa wieder in dunkelblutroth. — Bei den kaltblütigen Wirbelthieren dauert die Regene-

ration der roten Blutkörperchen weit länger; sie erstreckt sich über viele Wochen; sie ist hier nicht genau zahlenmässig zu verfolgen.

Bei starker Blutregeneration finden sich bei allen fünf Wirbelthierklassen im Blute Jugendformen, und zwar am zahlreichsten bei dem kaltblütigen Wirbelthieren, bei denen sie zeitweilig ganz allein das Blut zusammensetzen. — Beim Kaninchen enthält das Blut eine mässige Anzahl kernhaltiger rother Blutkörperchen. Ferner zeigen die neugebildeten Blutscheiben einen sehr verschiedenen Durchmesser, im allgemeinen grösser als in der Norm (8 bis 10 μ gegen 6,85 μ). Beim Huhn finden sich spindelförmige Gebilde im Blut; dieselben sind von kleineren Dimensionen als die fertigen Blutkörperchen; sie sind farblos, haemoglobinfrei; mit den ausgebildeten Erythrocyten sind sie durch Uebergangsformen verbunden. Ihre Zahl ist verhältnissmässig gering. — Solche „Spindelzellen“ kommen also nicht nur beim Frosch, wo sie längst bekannt sind, vor, sondern auch beim Huhn. Sie finden sich ausserdem bei der Eidechse und beim Fisch. Sie stellen die Jugendformen der kernhaltigen rothen Blutkörperchen vor; sie sind haemoglobinfrei. Mit den fertigen Blutscheiben sind sie durch alle möglichen Uebergangsformen verbunden. Eine bestimmte Zeit nach der Vergiftung mit dem Blutkörperchengift, z. B. 20 bis 30 Tage nach Vergiftung mit einer passenden Dosis Phenylhydrazin oder Hydroxylamin setzen sie nebst ihren Uebergangsformen ganz allein das Blut zusammen, indem zu dieser Zeit fertige rothe Blutkörperchen noch nicht ausgebildet sind.

Die rothen Blutkörperchen werden bei Kaninchen, Huhn, Eidechse und Frosch im Knochenmark, beim Karpfen in der sogenannten Kopfnieren gebildet. Bei allen fünf Wirbelthierklassen ist das Erythroblastengewebe mit lymphoiden bzw. leucocytenbildendem Gewebe vergesellschaftet. Beim Kaninchen greifen Erythroblasten- und lymphoides Gewebe direct in einander; beim Huhn, Eidechse, Frosch, Karpfen ist das erstere in Gefässbahnen und zwar in venöse Capillaren eingeschlossen.

Die rothen Blutkörperchen entstehen stets nur aus dem Erythroblastengewebe, das sich durch indirecte Kerntheilung vermehrt, ein Uebergang von Leucocyten in Erythroblasten findet nie statt; das Erythroblastengewebe ist ein Gewebe sui generis, und von dem lymphoiden, bzw. Leucocyten Gewebe generell verschieden, und mit diesem auch durch keine Uebergänge verbunden. Das Erythroblastengewebe, bzw. die jungen Erythroblastenformen des Säugethiers

thiers sind nicht mit den embryonalen kernhaltigen rothen Blutkörperchen zu identificiren.

Die Jugendformen der roten Blutkörperchen sind farblos, haemoglobinfrei. Dies gilt auch für die Säugethier-Erythroblasten. Dieselben haben einen durchsichtigen, granulationslosen Zellleib und einen runden pyknotischen Kern. — Die Erythroblasten des Huhns bilden eine dichte, aus mehreren Zelllagen bestehende Keimschicht an der Wand der venösen Capillaren. Nach dem Lumen des Gefässes zu gehen die Erythroblasten in fertige Blutzellen über. — Bei der Eidechse findet sich eine einschichtige Zelllage von Erythroblasten an der Gefässwand. — Beim Frosch findet sich keine fortlaufende Schicht. Die Erythroblasten des Frosches sind nicht, wie behauptet wurde, mit Endothelzellen identisch. Sie stellen runde Zellen mit schmalen Protoplasmasaum und charakterischem Kern dar. — Beim Fisch liegen die Erythroblasten regellos in, von einer eigenthümlichen Wand umkleideten, Gefässräumen.

Das rothe Blutkörperchen des Säugethiers ist seiner Genese nach wesentlich Kern. Der Kern des Erythroblasten hat annähernd dieselbe Grösse und oft auch dieselbe Form wie das fertige rothe Blutkörperchen; er zeigt nämlich häufig deutliche Dellenform. Bei Färbung mit dem Ehrlich-Heidenhain-Biondischen Farbgemisch sieht man Uebergänge von dem Grün der Erythroblastenkerne über olivgrün, grünbraun, braunrot, zum Orange der kernlosen Blutscheiben. — Das kernhaltige rothe Blutkörperchen wird zum kernlosen, indem der Protoplasmasaum immer schmaler wird und schliesslich mit dem Kern verschmilzt.

Das Haemoglobin wird vom Kern gebildet; dies ist am deutlichsten an den Jugendformen der Froschblutkörperchen, gilt aber auch für die Säugethiererythroblasten.

Für das Studium der normalen Blutkörperchen, der Degenerations- und Regenerationsformen, wie für die Feststellung von Haemoglobingehalt, ist Untersuchung in frischem Zustand von entscheidender Wichtigkeit.

Discussion.

1. Herr Albrecht: Ich erlaube mir an den Herrn Vortragenden die Frage, ob er die von ihm beobachteten stark gefärbten Gebilde in vergifteten Erythrocyten für verwandt hält mit den von Arnold u. A. vor kurzem beschriebenen Formen.

2. Ich hatte bereits vorhin die Absicht, die von dem Herrn

Vortragenden erwähnten Untersuchungen Petrone's zu zitiren, welcher aus seinen Befunden wieder einmal das Persistiren des Kerns an ausgebildeten Erythrocyten folgert. Die Petrone'schen Befunde beweisen aber ebenso wie viele ähnliche nur das Vorhandensein einer leicht abspaltbaren stark tingirbaren Substanz im Blut. Es hat mich weiter lebhaft interessirt, zu hören und aus den Abbildungen zu ersehen, dass auch Herr Heinz in den Kernen der Erythroblasten keine Zeichen für intrazellulären Kernschwund hat finden können. Bis zu diesem Punkte — systematische Verkleinerung des Kernes, event. hier und da noch Sprössungen desselben, stimmen alle Beobachter überein, von da ab fehlen die zu fordernden interzellulären Uebergangsbilder der Kerne und werden durch angebliche Uebergangsbilder, stärker tingirte Flecken etc., die man gelegentlich sehen kann, ersetzt. — Die Haemoglobinbildung im Kerne habe ich in meinen Versuchen mit unkomplizirten Regenerationen nicht feststellen können und bin daher der Meinung, dass es sich in den Fällen, die der Herr Vortragende beschreibt, doch vielleicht um pathologische Veränderungen der Regeneration handelt.

Herr Aschoff: Ich würde dem Vorredner dankbar sein für die Auskunft über die Blutplättchenbefunde, besonders bei der Regeneration, da neuerdings die Blutplättchen wieder aus dem Zerfall der rothen Blutkörperchen abgeleitet werden.

Ich muss an dem Befunde von Blutplättchen in dem frisch untersuchten Blute der Thiere (Rindvieh, Pferd, Kaninchen), insbesondere aber auch beim Menschen festhalten. In der Milz findet man normalerweise blutkörperchenhaltige Zellen.

Herr Heinz: Als normalen Blutbestandtheil habe ich Blutplättchen beim Kaninchen bei Untersuchungen ohne jeden Zusatz nie gesehen. Blutplättchen-ähnliche Gebilde finden sich dagegen als Zerfallsproducte rother Blutkörperchen massenhaft; sogar die grossen kernhaltigen Blutkörperchen der Vögel zerfallen (innerhalb der Sternzellen der Leber) in „Blutplättchen“, d. i. in viele kleine runde hellgelbe Scheibchen.

Heinz ad 1. Herr Albrecht: Die von mir geschilderten Veränderungen sind durchaus verschieden von den von Arnold bei J-JK=Einwirkung erhaltenen, sowie von den als zufällige Körnchenbildung bei Katzen u. a. Thieren in neuester Zeit (in Virchow's Archiv und Anatomischer Anzeiger) beschriebenen.

Ein casuistischer Beitrag zur Verkalkung der Gehirngefäße.

Eine Verkalkung der kleinen Gehirngefäße und der Capillaren, die unabhängig von einer Endoarteriitis chronica deformans auftritt, wurde schon vor langen Jahren von Virchow als Kalk-Metastase beschrieben. Bei dieser Gelegenheit, und auch bei Beschreibung eines späteren Falles wies er darauf hin, dass solche Verkalkungen im Zusammenhang mit einem Knochenschwund auftreten, und zwar handelte es sich zuerst um einen 26jährigen Mann mit Wirbelcaries und später um eine 65jährige blödsinnige Pfründnerin mit starkem Schwund der Schädelknochen. Die vorzügliche charakteristische Schilderung Virchow's lautete: „Die Gefäße der Medullarsubstanz, namentlich im Centrum semiovale machen sich schon beim Durchschneiden durch ihre Resistenz bemerklich; auf der Schnittfläche stehen sie als harte, rauhe Stacheln hervor, lassen sich leicht herausziehen, erscheinen dann wie Nadeln und zeigen mikroskopisch eine ganz ausgedehnte Ablagerung grobkörniger Kalksalze in ihrer Wand, so dass zuletzt von einem Lumen nichts mehr zu sehen ist.“ „Die Schnittfläche sah wie ein schlecht rasirter Bart aus.“ Orth schreibt in seinem Lehrbuch, dass sich die Schnittfläche des Gehirns in einem solchen Falle wie Schmirgelpapier angefühlt habe. Gleichzeitig mit Virchow hatte schon Bamberger einen solchen Zustand beobachtet und wurde von Rokitansky citirt, der dann auch wohl ähnliches gesehen hat. Im Anschluss an die Virchow'sche Deutung der Veränderung als Kalkmetasten erschienen die Arbeiten von Grohé und Küttner, die wohl Kalkablagerungen in anderen Organen (Gefäßen und Darmschleimhaut), aber nicht an den Gehirngefäßen sahen.

Der Fall von Bamberger betraf eine Idiotin von 34 Jahren. Auch Th. Simons Mittheilung betrifft eine 69jährige Idiotin. Endlich fand Lubimoff bei einem 49jährigen Mann, der an progressiver Paralyse der Irren litt denselben Zustand, vermisst ihn aber bei 13 anderen gleichen Fällen. Man gewinnt nicht die Ueberzeugung, dass die Verkalkungen in diesen Mittheilungen mit der Krankheit in irgend einer Beziehung standen und auch später wird

die Capillarverkalkung stets als zufälliger Nebebefund erhoben. Dahin deuten auch die kurzen Angaben in den modernen Lehrbüchern z. B. von Orth, Ziegler und in Marchand's Abhandlung „Arterien“ in Eulenburgs Encyklopaedie. Auch der Fall von Holschewnikoff und der von Mallory zeigten keine Gehirnsymptome. Der letzte interessirt uns hier am meisten, weil er am genauesten mit moderner Methode untersucht ist und ich werde noch gleich auf denselben zurückkommen.

Der Fall, den ich hier mittheilen möchte, betrifft einen 28jährigen Arbeiter, Paul Leutloff, dessen Beruf es war, in einer Mehlhandlung Säcke zu tragen. Seine Eltern sind an unbekannter Krankheit gestorben, 5 Geschwister leben noch.

Patient war ebenfalls früher gesund, bis er vor 2 Jahren einen „Rheumatismus“ bekam und sich im Anschluss daran „Sprachbeschwerden“, Schielen auf dem linken Auge und, ebenfalls links, ein Staar entwickelte. Später haben ihn aber diese Zustände nicht an der Arbeit verhindert, bis etwa 8 Wochen vor der Aufnahme. Da traten plötzlich beim Heben einer Last Krämpfe ein, die etwa 3 Stunden anhielten. Auch darnach sollen wieder Sprachstörungen vorhanden gewesen sein. Weiter bestanden häufige Schwindelfälle, Kopfschmerzen und Schwarzsehen. Am 8. April 1899 stellten sich, wiederum nach Heben schwerer Säcke, Bewusstlosigkeit und Krämpfe ein. Der Strabismus wurde stärker. Es trat kein Erbrechen ein. Am 10. April wurde er im Krankenhaus am Friedrichshain auf der inneren Abtheilung des Prof. Krönig aufgenommen.

Der hier erhobene Status sagt in Kürze Folgendes: Gut genährter anämischer Mann, etwas dement. Die Sprache langsam, scandirend, stolpernd. Die Zunge etwas nach links abweichend. Strabismus convergens rechts. Pupillen gleichweit, reagiren gut, Linsentrübung rechts etwas stärker als links mit deutlicher Speichenbildung. Sehnenreflexe erloschen, Fussreflexe erhalten. Der Gang ist unsicher, tastend. Die inneren Organe sind normal. Obwohl keine syphilitischen Antecedenzen zu eruiiren waren, wurde eine Schmierkur eingeleitet und Jodkali gegeben. Für Potatorium waren keine Anhaltspunkte vorhanden.

Am 15. April traten ohne Veranlassung Krämpfe auf, stossweise Zuckungen in beiden Händen bei schnarchender Respiration und vollständiger Bewusstlosigkeit. Dabei Trismus, Cyanose und schlechter Puls. Die Pupillenreaction war während dessen voll-

ständig erloschen. Das Ganze dauerte etwa 3 Minuten, dann kam Patient wieder zu sich und hatte keinerlei Erinnerung an seinen Zustand. Ganz gleichartige Krämpfe wiederholten sich am 22. April und am 14. Mai. Von da an aber traten auch ohne eigentliche Krämpfe Zuckungen in beiden Armen auf und der Puls erholte sich nicht wieder. Am 23. Mai entwickelte sich links eine Pneumonie mit Pleuritis, im Harn fanden sich Eiweiss und Cylinder und am 29. Mai starb Patient unter zunehmender Herzschwäche. Die klinische Diagnose blieb durchaus unklar.

Von dem Ergebniss der Section interessirt lediglich der Gehirnbefund. Im Uebrigen möchte ich nur erwähnen, dass keine Spuren von Syphilis oder Potatorium gefunden wurden. Nirgends war eine Knochenveränderung zu bemerken, die auf einen Schwund hindeuten könnte. Auch von früherer Rachitis war nichts zu bemerken. Die Gefässe im ganzen Körper waren vollkommen normal, dem Alter des Mannes entsprechend. Kalkablagerung waren nirgends vorhanden (ausser im Gehirn), auch nicht in den Nieren oder der Magenschleimhaut. Die Pleuritis und Pneumonie waren auf Aspiration zurückzuführen. Das Herz stand in Diastole und war sehr dürftig.

Das Gehirn wiegt nach dem Aufschneiden 1620 Gramm und ist normal gebildet, mässig feucht. Die grossen Gefässe sind sämmtlich zart und durchscheinend, von normaler Elasticität. Dura ohne Besonderes, die Sinus frei. Die Pia ist weder besonders feucht noch besonders gespannt, die Gyri an der Oberfläche nicht abgeplattet. Ventrikel nicht erweitert und frei von Flüssigkeit, das Ependym glatt und glänzend. Beim Durchschneiden der Hemisphäre zeigt sich die Schnittfläche der weissen Substanz bunt-scheckig rosa und gelb gefleckt. Das Messer findet einen leichten Widerstand an kleinen Kalkkörpern, während die Gehirnsubstanz fleckweise sehr weich ist. Nachdem das Gehirn kurze Zeit gelegen und sich die Substanz etwas zurückgezogen hat, ragen aus der Schnittfläche kleine borstenförmige Gebilde hervor, die man einige Millimeter lang mit der Pincette hervorziehen kann. Ausserdem finden sich in den erweichten Massen gröbere Kalkkörper bis zu miliarer Grösse. Diese Veränderungen beschränken sich ausschliesslich auf die weisse Substanz der Grosshirnhemisphären. In der grauen Substanz, im Kleinhirn, im Gehirnstamm und im Rückenmark ist makroskopisch und, wie ich hier gleich erwähnen will, auch mikroskopisch keinerlei Veränderung. Besonders gegen

die graue Substanz ist die Affection scharf abgesetzt und unterscheidet sich dadurch wesentlich von früher beschriebenen Fällen.

Die mikroskopische Untersuchung wurde in der Weise vorgenommen, dass frisch an Quetschpräparaten beobachtet und Dauerpräparate angefertigt wurden, nach Fixirung in Sublimat, Flemmingscher Lösung, Alkohol, theilweise mit nachfolgender Entkalkung. Von den angewandten Färbungen zeigt das Hämatoxylin aus leicht begreiflichen Gründen die wichtigste Veränderung am Besten.

Bei frischer Untersuchung sah man zunächst das Bild der Encephalomalacie: ein Gewirr von zerstörten, verquollenen, unregelmässigen Myelinfäden und gruppenweise zahllose Fettkörnchenkugeln. Blutungen waren durchaus nebensächlich. Daneben aber erschien nun der Anblick der kleinen Gefässe und Capillaren besonders merkwürdig. In den am schwersten betroffenen Stellen waren sämtliche Capillaren verkalkt. Es trat dadurch ein sehr zierliches Netzwerk hervor, das die Capillaren so deutlich, wie bei einer Injection erkennen liess. Die Kalkmassen waren in einzelnen gröberen und feineren Körnchen angeordnet, die aber vielfach zu dickeren Massen confluirten. In gleicher Weise waren die kleinen Arterien und auch die Venen verkalkt, sämtliche grösseren Gefäss aber ganz intakt. Während nun die kleinen Arterien und Venen in dieser Weise in Kalkröhren verwandelt waren, so konnte man leicht sehen, dass von den Capillaren nur wenige ihr Lumen behalten hatten, die meisten aber ein solides Kalkmaschenwerk darstellten. Daraus ergab sich also, dass die Erweichung der Gehirns substanz in Wirklichkeit eine anämische Nekrose darstellte.

Die einfach fixirten Präparate zeigten dieselben Verhältnisse und die Kalkmassen traten durch Haematoxylinfärbung recht deutlich hervor. Aber in Schnitten sieht man immer nur kleine Stücke der Capillaren, während in dem Quetschpräparat das oben geschilderte Netzwerk in besonderer Schönheit zur Anschauung kam. Doch konnte man an den fixirten Präparaten sich von der Lage des Kalkes in der Gefässwand deutlich überzeugen, und zwar so, dass dieselbe sich als eine durchaus unregelmässige herausstellte. Bald lag der Kalk mehr in der Intima, bald mehr in der Media, bald auch in der Adventitia. An den Capillaren erschien stellenweise das Endothelrohr selbst verkalkt, an anderen Partien sassen die Kalkkörnchen dem Rohr nach aussen oder nach innen auf, während daneben die Endothelkerne noch deutlich gefärbt waren.

Neben diesen verkalkten Gefässen zeigten sich stellenweise die grösseren, schon makroskopisch beschriebenen Kalkkörper, die zuweilen eine deutlich geschichtete Struktur erkennen liessen. Ich glaube, dass sie sich nur im nekrotischen Gewebe fanden und in keiner Beziehung zu Gefässen standen.

Nach Entkalkung zeigten sich nun Bilder, die vollkommen dem entsprechen, was Mallory¹⁾ beschrieben hat. Es bleiben nämlich an Stelle der Kalkkörper Massen zurück von homogenem oder geschichtetem Aussehen, die sich ebenso wie der Kalk selbst mit Haematoxylin färben. Mallory bezeichnet dieselben als Colloid und ich glaube, gegen diese Bezeichnung wird man wenig einwenden können, wenn natürlich auch über das chemische Verhalten der Substanz dadurch nicht viel ausgesagt ist. Es bleibt jedoch entschieden weniger Colloid übrig, als vorher Kalk vorhanden war, sodass man nicht sagen kann, dass sich der Kalk ausschliesslich in vorher colloid gewordenen Gefässen abgelagert hat. In einem Präparat, in dem man zuerst zahlreiche verkalkte Capillaren fand, sah man nach ausgiebiger Entkalkung nur noch sehr wenig Colloid. Auch die einzelnen grösseren Kalkkörper sind nicht sämtlich an Colloid gebunden. Die Zustände der colloiden Methamorphose und der Verkalkung verlaufen also zusammen und neben einander. Ich bin daher nicht sicher, ob man die colloide Metamorphose als Vorstadium der Verkalkung ansehen darf. Ob auch Stollen colloider Metamorphose ohne Verkalkung vorhanden sind, lässt sich nur schwer entscheiden, da das Colloid hier dem Kalk ausserordentlich ähnlich sieht und besonders auch fast dieselbe Farbenreaction giebt.

Das Besondere dieses Falles liegt also, abgesehen von der seltenen Ausdehnung der Veränderung, in verschiedenen Punkten. Ungewöhnlich ist die ganz reine Beschränkung auf die weisse Substanz, so dass die verkalkten Capillaren an der Grenze zur grauen Substanz ganz scharf in normale übergehen. Ungewöhnlich und, so weit ich sehe, einzig ist es, dass diese Verkalkung ganz selbstständig auftrat, allein das Krankheitsbild beherrschte und den Tod durch Vermittelung der Aspirationspneumonie herbeiführte. Es liegt

¹⁾ Die Mallory'sche Arbeit war mir hier in Berlin nicht zugänglich. Als mich Herr Chiari beim Congress nach meiner Demonstration auf die von Mallory gefundenen Colloidmassen aufmerksam machte, kannte ich die Arbeit noch nicht und es fehlte die Angabe über das Colloid in meinem Vortrag.

mir fern, dem Begriff der Kalkmetastase an den Gehirngefäßen im Sinne Virchow's leugnen zu wollen. Aber in diesem Falle und, wie ich glaube, auch in dem von Mallory und noch in einigen anderen kann sicher von einer Kalkmetastase nicht die Rede sein. Es handelt sich um einen selbständigen Process an den Gehirngefäßen, der bald mehr als Petrification, bald mehr als colloide Metamorphose (Neelson, Holschernikoff), bald als beides zusammen auftritt. Ich möchte es ausdrücklich ablehnen, dass dieser Prozess in das Gebiet der Entzündung gehört. Es handelt sich um eine reine Ernährungsstörung ohne Spuren eines Reizzustandes.

Ueber die Aetiologie dieser merkwürdigen Erkrankung, die in keinem anderen Organ eine Analogie findet, sagt auch dieser Fall nichts aus. Die eigenthümliche und seltene Kataraktbildung bei einem 28jährigen Manne ohne Diabetes und ohne vorangegangene Augenerkrankung, die ausserdem in zwei Jahren zu einer so geringen Trübung geführt hatte, die kaum eine Beschränkung der Arbeitsfähigkeit nach sich zog, war so ungewöhnlich, dass ich von hier aus eine Aufklärung zu finden hoffte. Indessen ist auch dem Ophthalmologen über der Aetiologie solcher Fälle nichts bekannt und die mikroskopische Untersuchung der Linsen selbst hat zu keinem weiteren Resultate geführt. Speciell fehlt es an Kalkniederschlägen, die man in reifen Katarakten häufig findet. Ich möchte noch am meisten glauben, dass die Linsentrübung angeboren war und erst später von dem wenig intelligenten Manne bemerkt wurde. Dann würde sie natürlich zu dem Gehirnleiden in keiner Beziehung stehen.

Literatur.

- Virchow, Sein Archiv Bd. VIII S. 103 1855 u. Bd. IX S. 618.
 Bamberger, Verh. der phys. med. Ges. zu Würzburg Bd. VI. 1855.
 Rokitansky, Path. Anat. Bd. II. p. 472.
 Grohó, Virch. Archiv Bd. 13. S. 277.
 Küttner, ebenda Bd. 55. S. 521. 1872.
 Lubimoff, ebenda Bd. 57. S. 371.
 Th. Simon, ebenda Bd. 55. S. 534.
 Holschewnikoff, ebenda Bd. 112. S. 552.
 Neelson, Arch. d. Heilk. Bd. 17. 1876.
 Ziegler, Lehrb. S. 54.
 Orth, Lehrbuch I. S. 254.
 Mallory, Journ. of Path. and Bacteriol. 1896, Bd. III.
 Marchand, Eulenburs Realencykl. „Arterien“.

35. Herr Beneke-Braunschweig.

Ein Fall von Osteoïdchondrosarkom der Harnblase.¹⁾

Bei einem 72jährigen Mann, welcher seit einigen Jahren an Harndrang und Blasenblutungen gelitten hatte, exstirpirte Herr G. R. Meusel in Gotha am 27. Februar 1899 einen kleinapfelgrossen Tumor, welcher von der hinteren Blasenwand ausging, das Lumen der Blase fast vollkommen ausfüllte und anscheinend vollkommen solitär war. Der Patient erholte sich nur vorübergehend und ging 8 Wochen später zu Grunde. Die Section (ausschliesslich auf die Blase beschränkt) ergab das Vorhandensein einer grösseren Anzahl von Recidiven.

Die genauere Untersuchung des Primärtumors ergab, dass derselbe fast halbkuglig war und eine breite Basis, der Operationsfläche entsprechend, besass. Er bestand im Wesentlichen aus einer breiten, meist knochenharten, central aufsteigenden Säule und knolligen, blumenkohlartigen Auswüchsen, welche mit dem centralen Abschnitt fest zusammenhingen. Mikroskopisch fanden sich alle Bestandtheile eines sogen. Callustumors; vor Allem in breiter Ausdehnung, namentlich in den älteren Theilen, osteoïdes Gewebe, welches vielfach verkalkt und dann sehr knochenähnlich war. Ueberall mengte sich demselben reichliches Knorpelgewebe bei, wobei alle Formen metaplastischen Ueberganges zwischen beiden Gewebearten vorkamen. Als drittes Gewebe, welches namentlich die jüngsten Abschnitte des Tumors charakterisirte, fand sich ein lockeres, oft sternzellenhaltiges Bindegewebe. Dasselbe umgab schon in den allerjüngsten Theilen besonders reichliche und weite Blutgefässe, welche dann weiterhin in den älteren osteoïden Theilen eine Art Markgewebe darstellten; hierbei war niemals Fettgewebe oder lymphoides, sondern immer nur jenes Bindegewebe als Umgebung der Gefässe nachweisbar; an manchen Stellen nahm dasselbe durch überwiegende Zellenbildung den Charakter eines Spindelzellensarkoms an. Manche Abschnitte an der Tumorbasis erweckten dann auch die Vorstellung, dass chondrosarkomatöse Zellmassen in Gefässlumina durchgebrochen wären; offenbar waren derartige Partien die Grundlage der Recidivbildungen. — Vielfach

¹⁾ Ausführliche Mittheilung erfolgt im Archiv für pathol. Anat. etc.

enthielt der Primärtumor Nekrosen; dieselben hatten zur Ausbildung von Resorptionserscheinungen (Leukocytenansammlung u. Ae.) Veranlassung gegeben. An einer Stelle wurden auffallend breite Zellen in beschränkter Zahl gefunden, welche den Eindruck isolirter quergestreifter Muskelfasern machten; in zweien derselben liess sich thatsächlich eine Querstreifung nachweisen.

Die Metastasen waren in der Blase überall vertheilt; das grösste Recidiv sass an der Operationsstelle selbst, es umfasste den linken Ureter; ihm gegenüber auf der Vorderwand der Blase sass ein fast gleichgrosses; ferner fanden sich noch mehrere etwas kleinere, und endlich eine Anzahl sehr kleiner, zum Theil deutlich knorpelartiger Auswüchse, welche wegen der sehr dünnen, fast fadenförmigen Stiele den Eindruck multipler primärer Polypen machten (Demonstration).

Die mikroskopische Untersuchung des grossen Recidivs ergab seinen Aufbau aus einem zellenreichen Osteoidgewebe; die Structur gestattete die Bezeichnung als Osteoidsarkom; vereinzelt kamen innerhalb der Hauptmasse Knorpelinseln, offenbar neugebildet, nicht Reste des Primärtumors, vor. Den gleichen Bau zeigte der grösste der knorpelartigen gestielten Polypen¹⁾. Die übrigen Tumoren zeigten theils ähnliche Structuren, theils alle Uebergänge zu Sarkomformen, welche bei immer zunehmender Vermehrung ihrer Zellen immer weniger charakteristische Intercellularsubstanz aufwiesen und zuletzt durchaus als weiche Randzellensarkome imponirten.

Bei der ausserordentlichen Seltenheit dieser Bildung (bisher wurde erst ein einziger annähernd ähnlicher Knorpeltumor der Blasenwand von Shattock beschrieben) ist ein Urtheil über die Genese dieser Bildung sehr schwierig. Es liegt nahe, an eine Keimversprengung zu denken und thatsächlich wurde von Herrn Dr. Wilms Leipzig, welcher meine Präparate zum Theil gesehen hatte, diese Deutung unter Hinweis auf die ähnlichen Tumoren in Niere resp. Vagina und Uterus erhoben; Wilms ist der Ansicht, dass die Knorpelkeime etwa durch den Wolff'schen Gang bis in die Blase verschleppt worden seien. So interessant diese Anschauung ist, so lässt sich doch einstweilen die zweite Möglichkeit, dass es sich nämlich um einen einfachen Zottenpolypen der Harnblase

gehandelt habe, welcher metaplastisch aus Bindegewebe allmählich die verschiedenen anderen Gewebeformen bildete, nicht von der Hand weisen. Bezüglich dieses Punktes verweise ich auf die ausführliche Publication, und erinnere hier nur an metaplastische Tumoren der genannten Art in anderen Organen, bei denen eine Deutung im Sinne der Versprengungstheorie zwar gleichfalls versucht, aber noch nicht genügend erwiesen ist; für die Osteoidchondrome der Mamma z. B. schliesse ich mich der Ansicht Stilling's an, nach welcher dieselben durch Metaplasie des Bindegewebes entstanden sind. Ich denke dabei hauptsächlich an das ganz eigenartige pericanaliculäre Bindegewebe der Drüsenkanälchen, dessen färberische Eigenthümlichkeiten es dem Schleimgewebe nahestellen.

36. Herr Beneke:

Ein Fall von Chorionangiom.

Vor mehr als hundert Jahren, 1798, wurde von Clarke zum ersten Mal eine feste, buntscheckige, kuglige Geschwulst in einer Placenta beschrieben, welche bei der Geburt eines reifen Kindes ausgestossen worden war. Diese Geschwulst bestand nach den Angaben des Beobachters vorwiegend aus Gefässen und war anscheinend mit der bedeutenden Vermehrung des Fruchtwassers (7 l) in Beziehung zu bringen.

Seitdem sind etwa 35 ähnliche Tumoren der Placenta bekannt gegeben worden; die Häufung der Mittheilungen in den letzten Jahren deutet wohl darauf hin, dass diese Geschwülste an und für sich nicht so excessiv selten sind, sondern vielleicht nur wenig beachtet, wenn nicht gar mit anderen knotigen Producten der Placenta, „Infarkten“, verwechselt wurden. Jedenfalls lohnt es sich noch, neue Fälle dieser Tumoren, welche als echte Blastome eines fötalen Gewebes ein besonderes Interesse beanspruchen dürfen, mitzutheilen, wenn auch die Aehnlichkeit der meisten bisher beschriebenen unter einander bis in die Details geradezu überraschend ist; ist doch weder die Pathogenese noch die klinische und theoretische Bedeutung dieser Bildungen ausreichend aufgeheilt, so dass

die heutigen Anschauungen noch nicht wesentlich über diejenigen aus dem Jahre 1798 hinausgehen.

Der nachstehend beschriebene Fall stammt aus der Frauenabtheilung des Herzoglichen Krankenhauses zu Braunschweig; für die freundliche Ueberlassung der klinischen Daten spreche ich Herrn Medicinalrath Prof. Dr. Ehlers meinen besten Dank aus.

Die 28jährige, kräftig gebaute und völlig gesunde II para Dorette Schrader hat im Jahre 1890 eine normale Schwangerschaft und Geburt durchgemacht. Die derzeitige Schwangerschaft datirt seit Mai 1898 (letzte Menstruation Mitte Mai), und ist bisher angeblich ganz normal verlaufen. — Am 14. Januar 1899 kreissend aufgenommen, zeigt die Schwangere einen Hochstand des Fundus uteri bis zur Mitte zwischen Nabel und Proc. xiphoid. Nach Entleerung sehr grosser Mengen Fruchtwassers wird ein anscheinend reifes Mädchen geboren, 2650 gr schwer, 47 cm lang, mit 34 cm Kopfumfang. Eine halbe Stunde später folgt die Placenta. —

Normales Wochenbett; normale Entwicklung des Kindes. —

Die Placenta wiegt 1200 g und zeigt eine elliptische Form mit 22:24 cm Durchmesser; ihre Dicke ist ungewöhnlich, die Cotyledonenabgrenzung sehr stark ausgebildet. Die Nabelschnur sitzt central, ist normal gebaut, 60 cm lang. —

Das Amnion ist von gewöhnlicher Beschaffenheit, das Placentargewebe im Allgemeinen gleichfalls, Infarkte fehlen. — An einer Stelle nahe dem Rande der Placenta ist das Amnion durch einen Tumor leicht emporgehoben, welcher nach der Eihöhle zu etwas flach ist und im Ganzen die Gestalt einer etwas platt gedrückten Citrone besitzt; derselbe misst 75:60:50 mm. Seine Oberfläche ist von einer Lage Choriongrundgewebe bedeckt, von welcher einige Zotten gegen ihn vordringen; dieselben erscheinen aber gerade so wie die anstossenden Theile der kräftigen Cotyledonen vollkommen comprimirt und zur Seite gehoben. Innerhalb jenes Choriongewebes tritt eine Arterie und eine Vene erheblichen Kalibers in den Tumor ein; beide Stämme verlaufen annähernd geradlinig über die Placentarfläche hin bis zum Nabelstrangansatz.

Der Tumor, welcher durch eine membranöse Kapsel abgegrenzt ist, lässt sich ohne jede Schwierigkeit von dem anliegenden Choriongewebe resp. den comprimirten Cotyledonen ablösen; nach der Ausschälung hängt er ausschliesslich durch die Eintrittsstelle der grossen Gefässe mit der übrigen Placenta zusammen. Durch die Membran

hindurch schimmern an der ganzen Oberfläche des Tumors mächtige Venenstämme, welche sich zuletzt an jenem Centralpunkte vereinigen.

Sein Bau ist typisch knollig. Zunächst fällt auf dem Durchschnitt ein hühnereigrosser hellgraurother Knoten ins Auge, der aus einer Menge rundlicher, gleichmässiger, stark vorquellender, weicher, bis erbsengrosser (als Minimum), sarkomartiger Ballen besteht; zwischen denselben findet sich ein mehr gallertiges, an Blutungen reiches Stroma. Der Rest des Tumors, der sich halbmondförmig zwischen dem hühnereigrossen Knoten und der Kapsel ausbreitet, ist gelblich trocken, ohne Spannung, im Allgemeinen einer trockenen Fibrinmasse ähnlich; er umschliesst wieder kleinere sarkomähnliche Knoten sowie reichliche Blutungen.

Der Tumor liegt überall, auch nach der Placenta uterina zu, vollständig im Placentargewebe eingeschlossen. Die abgeplatteten Cotyledonenmassen grenzen sich durch eine dünne Membran (offenbar comprimirtes Zottengewebe), gegen die Tumorkapsel ab; nirgends sind an der letzteren von ihr ausgehende Zotten zu beobachten.

Die mikroskopische Untersuchung des Tumors gestattet im Allgemeinen eine Unterscheidung eines Stromagewebes, welches die Kapsel und die von ihr ausgehenden Septen bildet, und eines in zahlreiche immer kleinere Gruppen auflösbaren Geschwulstgewebes, welches als das eigentlich wuchernde Element angesehen werden darf.

Das Stromagewebe entspricht genau dem Choriongewebe; es enthält ziemlich spärliche weitverzweigte Sternzellen, von denen ein dichtes feines Fibrillennetz nach allen Richtungen ausstrahlt. Die Anordnung und die Festigkeit der Fibrillen ist nicht überall gleich, sie entspricht offenbar in ihrer Ausbildung gewissen Spannungsbeanspruchungen; so sind die mehrschichtigen Lagen der Kapsel im Allgemeinen dichter als die Septa. Letztere werden um so zarter, je mehr sie durch die vordringenden Geschwulstkörper aufgeblättert werden. Mit diesen steht das Stromagewebe in innigster Verbindung, sodass eine sichere Abgrenzung beider Gewebelemente unmöglich ist. Im Inneren der Geschwulstkörper finden sich immer noch Stromazellen diffus verbreitet und anscheinend um so stärker entwickelt, je jünger die Geschwulstkörper selbst sind.

Diese, welche unstreitig weitaus den grössten Theil des Tumors ausmachen, bestehen ausschliesslich aus Capillarwänden. Dichte Convolute von Capillaren bilden mehr oder weniger grosse, durch Septa von einander getrennte Ballen; ihr Aus-

sehen variirt etwas je nach dem Grade der Füllung der Lumina mit Blut.

Zahlreiche Ballen zeigen eine Blutfüllung ihrer Capillaren ad maximum. Das Blut erscheint dann entweder noch gut erhalten, oder meistens im Zustande schlechter Färbbarkeit, Auslaugung der rothen Blutkörperchen, Fibrinbildung, ja sogar mit Kalkablagerungen: alles Bilder der Stagnation bis zur Nekrose bzw. der Thrombose. In diesen Abschnitten sind die Endothelien der gedehnten Capillaren platt, schmal, an Zahl relativ zurücktretend; in ihrer Kernfärbung zeigen sie, soweit dieselbe erhalten ist, nichts Besonderes; indem die Röhren dichtgedrängt neben einander liegen, geben sie das typische Bild eines einfachen Capillarangioms. Das die einzelnen Röhrrchen verbindende Zwischengewebe tritt quantitativ sehr zurück, von einer Bedeutung desselben für die Gesamtanlage der Wucherung kann an diesen Stellen keine Rede sein.

Schwieriger sind die Partien zu beurtheilen, an welchen die Capillaren leer sind; es sind anscheinend vorwiegend die jüngsten Tumorthteile, welche makroskopisch durch ihr sarkomähnliches Aussehen und ihr Vorspringen auf der Schnittfläche auftreten. Die Lumina sind bisweilen gar nicht mehr zu erkennen; aber auch die Diagnose, dass es sich überhaupt um Capillaren handle, macht stellenweise Schwierigkeiten, da die Endothelzellen, welche durch keinen Blutdruck mehr abgeplattet werden, hier dickere, indifferente Formen, mit grossen, eiförmigen Kernen angenommen haben. In dieser Gestalt gleichen sie den unmittelbar anliegenden Stromazellen, welche gleichfalls offenbar dem jugendlichen Stadium dieser Abschnitte und dem Mangel einer intensiveren Druckwirkung entsprechend sehr locker angeordnet sind, und so erscheint es oft ganz unmöglich, eine bestimmte Zelle als Endothel- oder Stromazelle zu erkennen oder etwa besondere Unterschiede in Bezug auf die Wachstumsintensitäten dieser an sich unzweifelhaft verschiedenwerthigen Zellenarten aus dem histologischen Bilde abzulesen. Oft gelingt es nur mit Mühe, an solchen Stellen noch die einzelnen Capillaren mit ihrer adventitiellen Stromahülle von einander als besondere Stränge abzusondern. Wo diese Trennung ganz fortfällt, gewinnt das ganze Gewebe eine gewisse Aehnlichkeit mit einem Sarkomgewebe, welches aus indifferenten Zellen aufgebaut ist. Trotz dieser Verschwommenheit mancher Stellen lässt sich indessen doch wohl auch für sie daran festhalten, dass das Capillarendothel das

eigentlich die Wucherung bestimmende Gewebe ist, dass in ihm der Sitz der blastomatösen Erkrankung gesucht werden darf. Denn wo eine auch nur geringe Füllung der Capillaren vorhanden ist, tritt ihr dominirender Charakter in der ganzen Anordnung sofort hervor; und nirgends finden sich Stellen, deren Anordnung auf eine ausschliessliche Zusammensetzung aus Stromazellen, also Chorionsternzellen, ohne Betheiligung übermässig wuchernder Capillaren zu schliessen gestattete.

Trotz der lebhaften Zellwucherung ist doch nirgends eine Gewebeanordnung eigentlich malignen Charakters nachweisbar; die Form der Abgrenzung der Geschwulstkörper im Stroma entspricht durchaus nur dem Vordringen einfacher, nicht sarkomatöser Angiome in einem gewöhnlichen Bindegewebe.

Die ältesten Tumorabschnitte sind zum grossen Theil in allen ihren Elementen nekrotisch, anscheinend in Folge von ausgedehnten Blutgerinnungen in den Gefässlumina. Sie sind dann bisweilen von Leukocytenhaufen durchsetzt und abgegrenzt und zeigen die gewöhnlichen Veränderungen, Verkalkung, Organisationsvorgänge u. s. w., wie sie an derartigen Tumorthellen auch bei Erwachsenen vorzukommen pflegen.

Im Allgemeinen sind indessen diese Organisationsvorgänge sehr spärlich entwickelt; namentlich aber fehlt in den Geschwulstcapillaren, welche durch stagnirendes nekrotisches Blut gefüllt sind und noch lebensfähige Endothelien besitzen, eine Organisation der nekrotischen Massen, die etwa von den Endothelien eingeleitet wäre.

Nirgends ist an der Aussenfläche des Tumors eine Aussprossung in Form von Zotten zu erkennen; solche würden durch Absprengung von den Gefässconvoluten haben entstehen können. Aber das Charakteristische der Wucherung der letzteren ist eben durch ihre Einlagerung innerhalb der Chorionkapsel entstanden; nirgends sind epitheliale Elemente in die Tiefe eingedrungen, wie sie zur Bildung bzw. Abgrenzung normaler Zotten erforderlich sind. An der Oberfläche der Tumorkapsel nach dem übrigen Placentargewebe zu habe ich solche epitheliale Ueberzüge gleichfalls nirgends nachweisen können, wenn ja auch ihr Vorhandensein in früheren Entwicklungsstadien nicht unwahrscheinlich erscheint. Die Tumorkapsel stand durch feine und gröbere Fibrinmassen mit den anliegenden Zotten in direkter Verbindung; auch Riesenzellen wurden in diesen vermisst. Die dünne, durch Compression entstandene, die Zotten abschliessende

Membran bestand aus Fibrin, zwischen dessen Balkenzügen sehr abgeplattete, schmale vollkommen nekrotische Zotten erkennbar waren. Ihre Anordnung gegen einander deutete auf Verkleinerung der Bluträume durch Druck; die in dieser Schicht vorhandenen Leukocyten dienten offenbar Zwecken der Resorption.

Das Verhalten der Geschwulstkapsel gegen die Placenta uterina liess sich wegen der vorhandenen Defecte an dieser Stelle leider nicht untersuchen.

Die Placenta zeigte im Uebrigen keine Besonderheiten; namentlich erwiesen sich Bau und Ausbildung der Zotten überall vollkommen normal, nur fielen die Zottengefässe durch eine gewisse Weite und den klaffenden Zustand auf, dieselben Verhältnisse also, welche den Capillaren durch chronische Stauung veränderter Organe ihr Gepräge geben. Zottenödem fand sich nirgends.

Analysiren wir die Ergebnisse der vorstehenden Mittheilung, so scheint mir zunächst festzustehen, dass es sich um ein echtes Blastom, d. h. eine Wucherung der Capillaranlagen durch pathologisch gesteigerte Wachstumsenergie, nicht um eine einfache dislocirte Capillaranlage handelt. Der Beweis dafür liegt in der bedeutenden Spannung der Geschwulsttheile, welche in dem Vorquellen derselben auf der Schnittfläche, der Vorwölbung des Amnion nach dem Fruchtsack zu, der Compression der anliegenden Placentartheile bis zur Nekrose ihren Ausdruck findet. Dieselbe kann nur auf einer Vermehrung des Turgors der Geschwulstgewebe selbst, nicht auf der Füllung mit Blut beruhen, da der Blutdruck sich mit dem in den anliegenden Placentartheilen herrschenden sich hätte ausgleichen müssen, sodass durch ihn allein die beschriebenen Verdrängungserscheinungen unmöglich gewesen würden.

Wie weit gleichzeitig eine Abnahme der functionellen Fähigkeiten vorlag, lässt sich schwer bestimmen; mir schien die geringe Entwicklung der Organisation intravasculärer Stasen, ferner eben die Reichhaltigkeit des Tumors eben an solchen Stasen und die ungenügende Füllung der jüngsten Capillaranschauungen für unzulängliche Functionen zu sprechen, indessen ist hierüber z. Z. wenig Sicheres auszusagen.

Jedenfalls ist die Feststellung des Blastomcharakters des Tumors nach zwei Richtungen bemerkenswerth. Erstens gestattet sie die Gleichstellung der fraglichen Placentargeschwülste mit den sonstigen fötalen Angiomen, wie sie speziell in der Wand, der

Leber u. s. w. als unzweifelhafte Blastome bekannt sind; eine Vergleichung der Ursachen der Placentarwucherung mit denen der letztgenannten Geschwülste erscheint demnach zulässig. Zweitens liegt in der Feststellung der Veränderung der Wucherungsenergie eine Handhabe zur Beurtheilung der Hypothese, dass die ganze Bildung nur auf einer Aussprossung der Capillaren an pathologischer Stelle beruhe, also dem physiologischen Zottenwachsthum völlig gleichkomme. Sofern diese Hypothese nur in einer abnormen Lage der Wucherung eine ausreichende Erklärung für ihr Wachsthum sieht, würde sie wenigstens für den hier beschriebenen Tumor für unzulänglich halten; ist doch überhaupt eine Feststellung, was unter einer Verlagerung der Gefässkeime, namentlich gerade in der so weit zurückreichenden Periode ihrer ersten Entstehung, zu verstehen ist, bisher nicht versucht worden. —

Albert¹⁾ hat diese Hypothese dahin ausgeführt, dass die verspätete Aussprossung einer Arterie, welche dann zu weiterem Wachsthum keinen geeigneten Boden mehr findet und daher tumorartig wächst, die Ursache der Wucherung sei. Die Verspätung der Aussprossung aber ist durch nichts erwiesen; die Annahme der Aussprossung an sich ist nur eine Umschreibung der Thatsache, die Vermuthung, dass keine geeigneten Wachsthumbedingungen vorgelegen hätten, nicht weiter präcisirt. Soweit weist die genannte Hypothese in dieser Fassung keine neuen sicheren Anhaltspunkte auf; sie lässt aber auch vor Allem die Fragen unbeantwortet, weshalb eine Arterie, welche physiologisch nicht beansprucht wurde, sich überhaupt bildete, resp. weshalb die etwa vorhandene Anlage gegenüber dem Ausfall der physiologischen Leistung nicht nur nicht der Functionsatrophie etwa in der Art der Zöttehen des Chorion laeve, verfiel, sondern sogar noch gesteigertes Wachsthum zeigte. Unter allen Umständen muss also zugegeben werden, dass eine Wachsthumsteigerung die fraglichen Tumoren charakterisirt. Die Annahme, dass dieser Zustand erst allmählich bei einer einmal vorhandenen pathologisch gelagerten Gefässanlage sich entwickelt habe, kann allerdings nicht direkt widerlegt werden. Immerhin aber erscheint es wohl auch berechtigt, mit der Möglichkeit einer schon von Anfang an bestehenden lokalen Wachsthumsteigerung zu rechnen; diese Annahme würde die Entstehung der Ge-

¹⁾ Arch. f. Gynaek. LVI. I. 1898.

schwulst an einer beliebigen Stelle der Placenta — mag man dabei an eine Versprengung denken oder nicht — leicht erklären.

Betreffs des Zeitpunktes der Entstehung der Wucherung kann es wohl keinem Zweifel unterliegen, dass derselbe in die allerfrühesten Stadien der Placentarentwicklung zurück zu verlegen ist. Hierfür spricht die vollkommene Entwicklung der zu- und abführenden grossen Gefässstämme, welche in jeder Beziehung den übrigen grossen Cotyledonengefässen entsprechen, ferner die Grösse des Tumors selbst, die Ausbildung der Nekrosen und ihrer secundären Veränderungen. Die Annahme, dass die Geschwulstanlage gleichzeitig mit den übrigen Placentarabschnitten entstand, ist daher wohl berechtigt. Betreffs ihrer Lage stimmt mein Fall mit den meisten bisher beobachteten überein; ich sehe in der Localisation des Knotens an der Peripherie, ja über den Rand der Placenta hinaus keinen Beweis für die ursprüngliche Anlage gerade an dieser Stelle, glaube vielmehr, dass das functionelle Wachsthum der Placenta ganz uncontrolirbare Verschiebung der einzelnen Theile bezw. eines eingeschlossenen Tumors veranlassen könnte, sodass aus der meist peripheren Lage der Tumoren noch nicht mit Sicherheit geschlossen werden kann, dass dieselben auch genau an diesen Stellen entstanden seien, dass mithin etwa gerade die peripher gelegenen Gefässe des Chorion frondosum eine besondere Disposition zu der Geschwulstbildung besitzen müssten.

Auch die naheliegende Annahme, dass etwa eine ursächliche Beziehung zwischen der Geschwulstbildung und der Rückbildung der Zöttchen des Chorion laeve bestehe, scheint mir einstweilen nicht begründet werden zu können; giebt es doch auch central in der Placenta gelegene Tumoren gleicher Art. —

Es ist fernerhin wohl schwer im einzelnen Falle zu entscheiden, ob die Capillarwucherung richtigen Zottencapillaren oder den Ernährungscapillaren des Choriongrundgewebes entspricht. Niebergall¹⁾ sah in einem Falle Zottenbildung direkt aus den Capillaren des Tumors hervorgehen; ich konnte in meinem Falle etwas Derartiges ebensowenig wie andere Autoren, z. B. Kramer²⁾, nachweisen, fand im Gegentheil gerade die Abgrenzung der Tumorwucherung durch ein vom Chorion gebildetes Kapselgewebe. Der springende Punkt ist hier offenbar die Frage, wodurch die Capillare des Allantoisgewebes zur

¹⁾ Monatsschr. f. Geburtshülfe u. Gynaek. VI. 5. 1897.]

²⁾ Ztschr. f. Geburtshülfe u. Gynaek. XVIII. 1890.

Zottencapillare wird; und es erscheint kaum zweifelhaft, dass die Umhüllung bzw. die functionelle Vereinigung mit dem Zottenepithel die massgebende Veranlassung für die entsprechende Entwicklung der Zotte ist. Ueber die Art des Ineinanderwachsens beider Gewebeformen steht uns ein Urtheil noch nicht zu: ob eine Einsenkung des Epithels mit Hilfe der vorliegenden Blutmassen des Trophoblasten von der mütterlichen nach der fötalen Seite zu vorliegt, wie Peters vermuthet¹⁾, oder ob ein Vorwuchern der Gefässe in der umgekehrten Richtung nach der älteren Vorstellung die Zotten entstehen lässt, bedarf noch der Entscheidung. Jedenfalls ist die Zusammenlagerung beider Theile zur Function unumgänglich nöthig. Es wäre daher zu erwägen, ob durch das einfache embryonale Wachsthum eine Tumorwucherung resultiren müsste, wenn eine lokale Hemmung in dieser Richtung sich bei der Anlage der Placenta eingestellt hätte, etwa durch ungewöhnliche Wucherung des Choriongrundgewebes, welche die Vereinigung im physiologischen Sinne nicht zu Stande kommen liess. Für besonders wahrscheinlich kann ich diese Annahme nicht halten; lehrt doch gerade die Rückbildung der functionell weniger beanspruchten Zotten des Chorion laeve, dass die Elemente der Placenta schon trotz ihres embryonalen Charakters und ihrer grossen Neigung zur Wucherung dem Gesetz des Organismus, welches die nicht functionirenden Elemente dem Verfall opfert, unterworfen sind. Weit eher würde es denkbar sein, dass ein von Anbeginn an blastomatöser Zustand der wuchernden Tumorcapillaren vorlag, welcher jene physiologische Verbindung nicht zu Stande kommen liess; wissen wir doch, dass mit einer blastomatösen Steigerung der Wachsthumsenergie die Verringerung der functionellen Leistungen des betreffenden Gewebes Hand in Hand geht. Man könnte sich sehr wohl vorstellen, dass functionelle Minderwerthigkeit der Capillarwucherungen sie zur Bildung normaler Zotten unfähig machte; ohne diese Annahme würde es in der That schwer erklärlich sein, weshalb die wuchernden Gefässsprossen in Form eines atypischen Ballens und nicht in Form isolirter hyperplastischer epithelbekleideter Zotten, im Bilde also einer rechten Zottengeschwulst gewachsen sind. Die Annahme einer primären Blastomatose der Gefässkeime als Grundlage der ganzen Bildung erfährt durch diesen Gedankengang m. E. eine Stütze.

¹⁾ Monatsschr. f. Geburtshülfe u. Gynaek. IX. I. 1899.

Mag man hierüber verschiedener Ansicht sein, so lohnt es sich immerhin, über die Ursache der supponirten primären Blastomatose der Allantoisanlage oder, allgemeiner gesagt, ihrer lokalen Wachsthumsteigerung, Anhaltspunkte aufzusuchen. In dieser Beziehung steht nach allen Beobachtungen die Thatsache im Vordergrund, dass die fraglichen Geschwülste sich sehr häufig, so auch in meinem Falle, mit Hydramnion combinirt finden, und ferner wiederholt bei Zwillingsbildungen in derjenigen Placenta nachgewiesen worden sind, welche zu einem Eisack mit Hydramnion gehörte. Diese Combination ist eine so häufige, dass von einem Zufall kaum mehr die Rede sein kann. und es fragt sich daher, da eine gegenseitige Beziehung angenommen werden darf, welcher von beiden Processen der primäre sein möchte. Wir kennen die Ursache eines Hydramnion nicht genau, sondern wissen nur, dass die hohe Spannung in einem solchen Fruchtsack mit erheblichen Circulationserschwerungen in Placenta und Fötus verbunden ist; in ersterer erzeugt sie eine Hypertrophie der Zotten, in letzterem Stauungszustände in allen Organen, bis zu hochgradigen elephantiasischen Oedemen u. s. w. Mir ist es nicht verständlich, auf welche Weise ein Placentartumor der beschriebenen Art so hochgradige Spannungsveränderungen, sei es durch Beeinflussung des Amnion oder der Gefässe, veranlassen könnte. Ich glaube daher annehmen zu dürfen, dass die Ursachen des Hydramnion mittelbar oder unmittelbar auch diejenigen der Tumorbildung sein möchten. Nehmen wir eine stärkere schon seit Anbeginn der Placentarcirculation aus irgend einem Grunde¹⁾ entstandene Stauung an als dasjenige Moment, welches von den in Frage kommenden am ehesten fassbar ist, so würde also folgen, dass eine Circulationshemmung, welche in sehr früher Zeit des Placentarwachsthums sich einstellte, abgesehen von der allgemeinen Placentarhypertrophie eine auf eine oder mehrere Stellen der Placenta beschränkte lokale Blastomatose der Capillarendothelien veranlassen könnte.

Dieser Satz ist nur hypothetisch. Immerhin sind die Grund-

¹⁾ Man muss hierbei wohl nicht allein an die fötalen Theile, speciell die Herzarbeit und die specifische circulationsfördernde Thätigkeit der Zotten-capillaren des Fötus, sondern auch an das Verhältniss zwischen Placentarzotten und dem Druck in den mütterlichen Bluträumen denken; eine Erschwerung der Circulation in ersteren durch abnorme Spannung in letzteren wäre denkbar.

lagen desselben nicht gar zu schwache Stützen, und in der Aetiologie der Geschwülste, der wir noch so rathlos gegenüber stehen, ist jeder, auch der kleinste Anhaltspunkt, der das Gebiet der reinen Vermuthung überschreitet, willkommen. Gerade diese Placentatumoren, bei denen ein Gewebe mit embryonaler Wachsthumskraft blastomatös wird und die Gegensätze dieser Wachsthumzustände deutlich erkennen lässt, gestatten wegen der relativ einfachen Lage der Verhältnisse am ehesten einen Einblick in das Wesen der Tumoren überhaupt. Würde man die Beziehung der Stauung zu der Blastomatose weiter zu ergründen versuchen, so ist gewiss nicht einfach an das rein mechanische Moment der Drucksteigerung im Capillarlumen zu denken. Unzweifelhaft reagiren die Endothelien aller Capillaren auf die Aenderungen des Blutdruckes auch mit Aenderungen ihrer functionellen Leistungen, in Bezug auf ihre vitale Betheiligung am Durchtritt der Flüssigkeiten (Secretion), wie auf ihre Production der berber, dem Druck entsprechender Wandelemente bezw. die gesteigerte Regeneration für verbrauchtes Zellmaterial. Diese höhere Beanspruchung der Theile würde im gewissen Sinne, soweit sie eine Steigerung der Zelleistungen nach jeder Richtung mit sich bringt, an die chronischen Reizungen erinnern, als deren Effekte wir bei nicht mehr fötalen Geweben die Geschwulstbildungen verschiedener Art so oft resultiren sehen. Vielleicht giebt es eben für jede Zellenart eine besondere Art „formativer“ specifischer Reize, deren Uebermass zuletzt die Schranken des physiologischen Wachstums einreißt und zur Geschwulstbildung führt; für die Capillarendothelien würden eben in dieser Beziehung die Verhältnisse des Blutdruckes bezw. der Geschwindigkeit der Blutcirculation in Betracht kommen.

Knüpfen wir hier noch einmal an die oben erwähnten Analogieen zwischen Placentarangiomen und Capillarangiomen des fötalen Körpers an, so würde einer Verallgemeinerung der für die ersteren hypothetisch angenommenen ätiologischen Beziehungen zu Circulationsstörungen auch für die letzteren wohl das Wort geredet werden dürfen. Der Einwurf, dass bei den schwersten chronischen Stauungen bei Erwachsenen doch nur höchst selten angiomatöse Blastome zu Stande kommen, würde hierbei in Betracht zu ziehen sein. Aber vielleicht sind die embryonalen Gewebe, je jünger sie sind, gewissermassen in einem labileren Gleichgewicht; vielleicht reagiren sie auf die gleiche Ursache leichter im Sinne eine Geschwulstdegene-

ration als die Gewebe des Erwachsenen mit ihrer verminderten Wucherungsenergie und gesteigerten Functionskraft. Sehen wir doch so manche andere Tumoren, Chondrome, Sarkome u. s. w. das jugendliche Alter bevorzugen. —

Der von mir beschriebene Tumor war unzweifelhaft gutartiger Natur. Wie weit solche Tumoren maligne werden können, wage ich nach der bisher vorliegenden Literatur nicht zu entscheiden. Ich betone nur, dass infolge der mangelnden Füllung der jüngsten Capillarwucherungen mit Blut bei nur einigermaßen lebhaftem Wachstum sarkomähnliche Bildungen leicht vorgetäuscht werden

können, indem die Endothelzellen von Stromazellen nicht zu unterscheiden sind. Grossartige Dilatationen der Lumina bei riesenzellenartiger Wucherung der Endothelien, wie sie das eigentlich maligne

Haemendotheliom charakterisiren¹⁾), sind in den angiomatösen Tumoren der Placenta bisher nicht gesehen worden, ebensowenig wie bisher Metastasen derselben, welche sowohl im mütterlichen als im fötalen Körper erwartet werden könnten, bekannt gegeben sind. Weitaus die meisten der bisher beschriebenen Tumoren machten, wie es scheint, einen gutartigen Eindruck: ein interessanter Gegensatz gegen die durch ihre Malignität ausgezeichneten Tumoren des Chorionepithels.

Wie weit die Art der Zellenanordnung, wie weit die physiologische Regenerationsenergie der Zellenarten und die jeweiligen äusseren Wachstumsbedingungen, sowie endlich die Differenz der umgebenden Gewebe (fötales Chorion-, mütterliches Deciduagewebe) für diesen Gegensatz bestimmend sind, ist wohl z. Z. noch kaum zu entscheiden.

Die Gegenüberstellung mit den Chorionepitheliomen berechtigt wohl zu dem Vorschlag, die sehr reichhaltige Nomenclatur der hier in Frage stehenden Tumoren durch die Einführung ihrer Bezeichnung als Chorionangiome zu vereinfachen. —

Die Abbildung entspricht einem Abschnitt des Tumors mit dilatirten, mit abgestorbenen Blutresten gefüllten Capillaren. Aufnahme mit dem Abbé'schen Zeichenapparat.

37. Herr L. Aschoff-Göttingen.

Ueber Endarteriitis tuberculosa aortica (Demonstration).

Im Anschluss an die Demonstrationen des Kollegen Benda möchte ich mir erlauben, Präparate eines jüngst sezirten Falles von allgemeiner Miliartuberculose herum zu reichen. Es handelt sich um einen 51jährigen Mann, der früher sehr kräftig, in den letzten Jahren stark abgemagert war. Schwer fiebernd kam er in die Klinik, wo er nach 3 Tagen starb. Diagnose: Fieberhafte Lungenaffection. Miliartuberculose? Die Sektion bestätigt die Diagnose einer miliaren Tuberculose der Lungen, Milz, Nieren, Leber. Aeltere tuberkulöse Geschwüre im Darm.

¹⁾ Ich besitze einen derartigen Tumor als polypöse Wucherung der Submucosa des Duodenum, mit zahlreichen Lebermetastasen.

Bei der Suche nach einem intravasculären Heerde wird zunächst die Intaktheit der Lungengefässe festgestellt. Auch fehlen in der Lunge grössere Käseheerde, ebenso in den bronchialen Lymphknoten. Der ductus thoracicus ist ziemlich prall mit Lymphe gefüllt. Die genaue Inspektion der Innenfläche zeigt nirgends tuberkulöse Veränderungen. Desgleichen ist das Endocard unverändert. An der Mitralis, Tricuspidalis und an den Aortenklappen leichte atheromatöse Veränderungen. Beim Aufschneiden der Aorta findet sich endlich der gesuchte Heerd.

In der Höhe der ursprünglichen Einmündungsstelle des ductus Botalli sitzt an der hinteren Wand des Aortenbogens sein länglicher, in der Richtung des Blutstroms gelagerter, circa bohnergrosser Körper. Dieses birnförmig gestaltete Gebilde ist mit seinem schmäleren peripheren Ende an einer ganz flachen, ungefähr halblinsengrossen Vorwölbung der Aortenwand angeheftet, mit seinem dickeren dem Herzen zu gelegenen Abschnitte frei beweglich. Die übrige Aorta zeigt eine Atheromatose mässigen Grades.

Der erwähnte Körper sieht aus wie ein weisser Thrombus, nur ist seine Oberfläche völlig glatt, zum Theil mit einem dünnen Schleier roth gefärbter Niederschläge bedeckt. An der entsprechenden Aussenfläche der Aorta werden keine tuberkulösen Heerde, Lymphdrüsen etc. gefunden. Auf Längsschnitten durch das gehärtete Präparat lässt sich mit blossen Auge keine Veränderung in der eigentlichen Gefässwand erkennen. Auch mikroskopisch wird die Adventitia und Media völlig intakt gefunden. Dagegen ist die Intima in nächster Umgebung der Thrombusansatzstelle minimal verdickt. Die zellreiche Intima schiebt sich ein wenig an der Basis des Thrombus, denselben bedeckend, empor. Der Thrombus selbst besteht aus feinkörnigem und fädigem Material mit zahlreich eingestreuten Leukocyten. Der korallenartige Bau ist nur wenig ausgeprägt. Auffällig sind fleckförmig eingestreute Degenerationsheerde, kenntlich an dem reichlichen Zerfall der Leukocytenkerne. Sie liegen zum Theil dicht unter der Oberfläche des Thrombus, sind aber am reichlichsten im Stiel desselben. An Stelle der Intima liegen ebenfalls diese feinkörnigen mit Chromatinbröckeln gemischten Substanzen. Die obersten Lamellen des elastischen Fasernetzes der Intima sind aufgeblättert. Die mit Verkäsung übereinstimmenden Veränderungen reichen in diese Schicht. Media wird nicht überschritten. In den R

stieles, wo derselbe von der aufgewühlten Intima überzogen ist, finden sich vereinzelte Riesenzellen. Es handelt sich also um eine lokalisierte Intimatuberculose mit sekundärer Thrombusbildung. Ob ursprünglich eine atheromatöse Veränderung der Intima vorhanden war, kann ich nicht entscheiden. Die elastischen Lamellen der Media sind ganz normal. Die Bacillenfärbung ergibt kolossale Mengen von Bazillen, besonders in den dem Blutstrom zugewandten Thrombusschichten, weniger im Stiele. Am ersteren Ort finden sich auch kleine Kulturzöpfe.

Dieser Fall ist also nichts anderes als ein weiterer Beweis für die Richtigkeit der jüngst wieder durch Kollegen Benda vertretenen Lehre der primären Endangitis tuberculosa als Quelle für viele Fälle von Miliartuberculose. Auch in diesem Falle ist die Aorta, wie in dem einem von Benda beschriebenen, durch Atheromatose zur Infection disponirt. Wie aber kamen die ersten Bazillen, welche die Aorta inficirten, in das Blut? In dieser Beziehung beansprucht der Fall einiges Interesse, weil mit grosser Wahrscheinlichkeit ein Trauma die Veranlassung war. Das letzte Leiden des Patienten begann nämlich mit Geschwürsbildungen am Zahnfleisch in der Umgebung des rechten oberen I Molaris vor 6—8 Wochen. An diesem Geschwür ist er von zwei Aerzten mehrmals operativ behandelt worden, bis die Verschlimmerung des Allgemeinbefindens eintrat, die ihn in das Krankenhaus führte. Bei der Section konnte ich einen Fistelgang nachweisen, der einmal zwischen den Weichtheilen gegen das Jochbein zuführte, dann aber auch durch den blossgelegten Alveolarfortsatz bis in die Highmorshöhle zu verfolgen war. Aus letzterer quoll dickiger rahmiger Eiter hervor. Wenn ich auch in dem Eiter keine Bacillen nachweisen konnte, so gelang es leicht, die tuberculöse Natur des Fistelganges an mikroskopischen Schnitten durch den Befund riesenzellenhaltiger Tuberkel festzustellen. Ich glaube daher, dass durch die operativen Eingriffe gelegentlich Bazillen in das Blut gebracht worden sind, dass diese sich an der durch die leichte Verengerung und Wirbelbildung disponirten Stelle des Aortenbogens, wahrscheinlich durch atheromatöse Veränderungen unterstützt, niedergelassen und die Intimatuberculose erzeugt haben. Die günstigen Lebensbedingungen in den sekundären thrombotischen Auflagerungen haben dann, wie Benda es anschaulich schildert, zur enormen Vermehrung (Kulturzopfformen) der Bacillen und zur Miliartuberculose geführt.

38. Herr L. Aschoff-Göttingen.

Histologische Untersuchungen über die Harnsäureablagerungen. (Mit Demonstration.)

(Hierzu Tafel 6.)

Die Präparate, über welche ich kurz berichten will, entstammen einer grösseren Versuchsreihe, die Kollege Schreiber an der Göttinger medizinischen Klinik über Bildung und Ausscheidung der Harnsäure an Hunden, Kaninchen, Mäusen, Hühnern, Tauben in den letzten Jahren ausgeführt und um deren histologische Untersuchung er mich gebeten hat. Dieselben sind zum Theil geeignet, einige strittige Fragen in dem verwickelten Kapitel der Harnsäureablagerungen zu lösen.

a) Die Bedeutung der Uratzellen von Ebstein und Nicolaier.

Bekanntlich haben Ebstein und Nicolaier¹⁾ vor einiger Zeit Untersuchungen über Harnsäureausscheidungen in Kaninchennieren veröffentlicht. Die Harnsäure wurde theils intravenös (in Piperazinslösung), theils subkutan (in Lösung von phosphorsaurem Natron und Piperazin), theils intraperitoneal (als solche oder als harnsaurer Piperazin) eingeführt. Schon nach kurzer Zeit ($\frac{1}{4}$ Stunde nach der Einverleibung) war die Harnsäure im Harn nachzuweisen und zwar meist als ein aus Sphärolithen bestehendes weissgraues Sediment in dem alkalischen Harn. Daneben fanden sich, wenn auch nicht in allen Fällen, Cylinder, Eiweiss, Blutkörperchen.

Daraus schliessen Ebstein und Nicolaier auf einen schädigenden Einfluss der gelösten Harnsäure und suchen das auch durch die mikroskopische Untersuchung zu beweisen. Dieser Beweis stützt sich in den schnell verlaufenen Fällen besonders auf den Befund der sogenannten Uratzellen. Diese als kleine und grosse Uratzellen unterschiedenen Gebilde sassen in manchen Harnkanälchen, wie sonst das unveränderte Epithel, wandständig, in anderen aber waren sie unregelmässig angeordnet, in anderen wieder füllten sie die Durchschnitte durch die Harnkanälchen vollständig. Ihr

lich gefärbt und zeichnete sich durch einen sehr starken Glanz aus, durch den die Zellen schon bei schwächerer Vergrößerung im ungefärbten Präparat in die Augen fielen. In diesen Zellleibern fanden sich nun kernartige Gebilde der verschiedensten Grösse, in den grossen Uratzellen in mehrfacher Zahl, welche das Licht doppelt brachen und in ihrem ganzen Aussehen völlig mit den im Lumen anderer Kanälchen frei liegenden Sphaerolithen übereinstimmten. Die letzteren zeigen zum Theil noch Reste umhüllenden Protoplasmas. Nach der Ansicht von Ebstein und Nicolaier werden die Epithelzellen gewisser Abschnitte der Harnkanälchen mit harnsauren Salzen imprägnirt. Die letzteren scheiden sich in der Zelle als Sphaerolithe aus. Welche Rolle der Kern der Zelle dabei spielt, war nicht sicher zu entscheiden. Durch Zerfall der untergehenden Epithelien werden die Sphaerolithe frei. Sie können dann noch weiter wachsen, werden weiter abwärts geschwemmt und füllen oft das Lumen sonst intakter Kanälchen aus. Die Bildungsstätten der Uratzellen sind die gewundenen Kanälchen und die Schleifen.

Eine wesentliche Stütze für ihre Ansicht, dass die Bildung der Sphaerolithe nur mit Untergang von Zellen verknüpft sein kann, finden sie in den bis dahin vorliegenden Beobachtungen über die Harnsäureausscheidung in den Nieren der Vögel und der Wirbellosen.

Endlich ziehen Ebstein und Nicolaier noch Schlüsse auf die Entstehung der Harnsäureinfarkte beim menschlichen Neugeborenen, bei dessen Zustandekommen auch eine Schädigung und ein Zerfall des Nierenepithels als nothwendig vorausgesetzt wird.

Ist diese Anschauung von dem schädigenden Einfluss der im gelösten Zustande die Epithelien durchdringenden Harnsäure bzw. ihrer Salze berechtigt?

Zunächst muss betont werden, dass die alte Anschauung von v. Wittich¹⁾ und Meissner²⁾ über den Untergang der Epithelien in den Vogelnieren bei der Harnsäuresecretion durch die sorgfältigen Untersuchungen von Schoppe³⁾ widerlegt worden sind. Die Harn-

¹⁾ v. Wittich, Ueber Harnsecretion und Albuminurie, Archiv f. patholog. Anatomie und Phys. Bd. X. 1856.

²⁾ G. Meissner, Beiträge zur Kenntniss des Stoffwechsels im thierischen Organismus. Zeitschr. f. rationelle Medizin. Bd. 31. 1868.

³⁾ Ph. Schoppe, Die Harnkügelchen bei Wirbellosen und Wirbelthieren. J.D. Göttingen 1897.

säure wird in Form feinsten Körnchen aus dem Zellleibe an die Oberfläche ausgeschieden, vereinzelte Körnchen treten auch bereits im Protoplasma auf, die Zelle selbst bleibt aber wohl erhalten. Der Kern ist nicht direkt an der Bildung der Harnsäurekörnchen oder -Kügelchen betheiligt. Daneben muss aber Harnsäure auch in flüssiger Form ausgeschieden werden, da die Kügelchen zu grossen Sphaerolithen ausserhalb der Zellen anwachsen. Das gleiche gilt für die Reptilien. Bei den Schnecken findet freilich die Bildung der Harnsäurekugeln im Zelleib bis zur endgültigen Grösse statt. Aber bei ihrer Ausstossung geht die Zelle nicht zu Grunde.

Sollte es sich nun bei etwaiger Harnsäureausscheidung in den Nieren der Säugethiere anders verhalten? Sollten thatsächlich die Epithelien unter Bildung der Uratzellen zu Grunde gehen, wie es Ebstein und Nicolaier darstellen? Die Nachprüfungen von Sauer¹⁾ haben ergeben, dass in ganz gleicher Weise, wie bei den Vögeln, bei den Kaninchen die Ablagerung feiner Harnsäurekügelchen an der Oberfläche der Epithelien der gewundenen Harnkanälchen erfolgt. Er sah ferner feinste Körnchen auch in dem Protoplasma der Zellen. Gebilde, welche den von Ebstein und Nicolaier beschriebenen Uratzellen glichen, konnte er nur in spärlicher Anzahl auffinden und hält sie für Epithelien, die durch partielle Harnstauungen in den durch die Uratkugeln verstopften Gebieten zum Absterben gebracht und nachträglich mit Harnsäuresalzen imprägnirt worden sind. Eine Bedeutung für die Harnsäureausscheidung kommt ihnen nicht zu.

Ribbert²⁾ beobachtete feinkörnige Harnsäureausscheidungen in den gewundenen Kanälchen. Uratzellenähnliche Gebilde erwähnt er nicht.

Bei dem ersten der fünf Versuche, die ich mit Kollegen Schreiber zusammen anstellte, konnte ich die Angaben von Sauer nur bestätigen, soweit sie die feinkörnige Ausscheidung der Harnsäure an dem freien Saum der Epithelien der gewundenen Harnkanälchen betreffen. In Folge der Alkoholhärtung war von den Stäbchensaum der Epithelien nichts mehr zu sehen. Ich konnte nicht entscheiden, ob die Körnchen ganz frei an der Oberfläche

¹⁾ Sauer, Untersuchungen über die Ausscheidung der Harnsäure durch die Nieren. Archiv f. mikrosk. Anatomie Bd. 53. S. 218. 1899.

²⁾ Ribbert, Die normale und pathologische Anatomie der Niere. Bibliotheca medica C. Heft 4. 1896.

oder im Gebiete des ursprünglichen Stäbchensaumes abgelagert wurden. Sehr überrascht war ich, gar keine Uratzellen zu finden. Den Grund dafür, glaube ich, später gefunden zu haben. Denn in zwei weiteren Versuchen beobachtete ich sie in grosser Zahl. Die fünf Versuche wurden genau nach der Vorschrift von Ebstein und Nicolaier angestellt. Nur wechselte die Menge der in 5% Piperazinslösung eingebrachten Harnsäure. Die Injektion erfolgte stets an der Vena jugularis. Zwei Thiere starben während der Injektion unter krampfartigen Erscheinungen. So bleiben nur drei erfolgreiche Versuche:

- I. Mittelgrosses Kaninchen. Injection von ca. 0,3 g Harnsäure. Getödtet nach 22 Minuten.
- II. Grosses Kaninchen. Injection von 0,5 g Harnsäure. Getödtet nach 22 Minuten.
- III. Kleines Kaninchen. Injection von ca. 0,85 g Harnsäure. Getödtet nach 30 Minuten.

Die Nieren wurden in häufig gewechseltem absolutem Alkohol gehärtet, dann in Paraffin eingebettet. Die Schnitte wurden mit alkoholischer Vesuvinslösung gefärbt, momentan in Wasser abgespült, dann absol. Alkohol, Xylol, Balsam. Ich erhielt damit sehr schöne Kernfärbungen, die Harnsäure blieb erhalten. Zur Kontrolle wurden Schnitte nach van Gieson gefärbt. Diese Methode gab insofern vorzügliche Resultate, als alle von Harnsäure inkrustirt gewesenen Eiweisssubstanzen, also die Gerüste der Sphaerolithe, die Uratzellen violett-bläulich gefärbt blieben und sich scharf von dem gelblich gefärbten Protoplasma der gesunden Zellen abhoben.

Wie erwähnt, ergab der Versuch I ganz ähnliche Bilder, wie sie Sauer erhalten hat. Nur konnte ich Körnchen in den Zellen nicht mit Sicherheit feststellen und ebensowenig sah ich Uratzellen.

Dagegen waren dieselben reichlich in dem Versuch II. Sie fanden sich sowohl in den gewundenen Kanälchen, wie in den Schleifen. Dank der guten Kernfärbung, besonders in den van Gieson Präparaten, konnte ich nun im Gegensatz zu Sauer und in Vervollständigung der Angaben von Ebstein und Nicolaier folgendes über ihre Entstehung feststellen. Neben der feinkörnigen Ausscheidung der Harnsäure am freien Saum der Epithelien fanden sich vielfach Zellen, bei denen die Zellkuppen selbst von Harnsäurekügelchen durchsetzt waren. In den Vesuvinspräparaten war das Protoplasma dieses Zellabschnittes dunkelbraun gefärbt. In den

ungefärbten Präparaten liess sich ein gelblicher Glanz an den betreffenden Stellen wahrnehmen. Meist waren die sämtlichen das Lumen des betreffenden Kanälchens umgebenden Zellen in gleicher Weise verändert. In den van Gieson-Präparaten waren diese innersten Zellabschnitte bläulich-violett gefärbt. Der übrige Zelleib und der Kern waren ganz intakt. An anderen Stellen war der Process der Harnsäureablagerung im Zelleib schon weiter vorgeschritten. Der Kern war mehr basal gerückt, die freie Hälfte des Zelleibes zeigte mit Vesuvium eine braune Färbung und enthielt das von Ebstein und Nicolaier sogenannte kernartige Gebilde. Dasselbe bestand aus Harnsäuresalzen, die vielfach bereits die radiäre und konzentrische Schichtung der Sphärolithe aufwiesen. In dem angrenzenden, durch die braune Färbung bereits als verändert gekennzeichneten Protoplasma waren vereinzelte gleichfalls radiäre Streifungen zu erkennen. Und endlich fanden sich fertige Uratzellen, bei denen der Kern ganz platt an die Basis gedrückt war und der ganze Zelleib von einer grossen Harnsäurekugel eingenommen wurde. In den van Gieson-Präparaten war das veränderte, durch die Auswaschung von Harnsäure befreite Protoplasma an der bläulichen Färbung von dem dunklen Kerne und etwaigen gesunden Protoplasmaeisten sehr gut zu unterscheiden. Das Ganze glich einer Fettzelle, bei welcher an Stelle des Fetttropfens eine Harnsäurekugel lag. Solche Uratzellen wurden auch abgestossen im Lumen der Kanälchen gefunden. In einzelnen gewundenen Kanälchen konnte ich an den noch in situ vorhandenen grossen Uratzellen auch vom Kern nichts mehr entdecken.

Die Anschauung von Sauer, dass die Uratzellen abgestorbene und nachträglich mit Harnsäure inkrustirte Epithelien sind, besteht also nicht zu Recht. Jedoch ist auch die Meinung von Ebstein und Nicolaier, wonach die Harnsäure in jedem Falle einen schädigenden Einfluss auf die Epithelzellen ausübt, in den veränderten Epithelien zur Ausscheidung kommt und durch Zerfall der Zellen frei wird, in dieser Form nicht aufrecht zu erhalten. Sicher ist, dass eine feinkörnige Ausscheidung der Harnsäure an der Epitheloberfläche erfolgt, ohne dass die Zelle selbst geschädigt wird. In Uebereinstimmung mit Sauer glaube ich, dass bei geringen Harnsäuredosen die Niere des Kaninchens sämtliches ihr zugeführtes Material in dieser, man möchte sagen physiologischen Form (nach dem Vorbild

der Vögel und Reptilien) ausscheiden kann. Anders, wenn die Harnsäuremenge zu gross wird. Die von mir gesehenen Uebergangsbilder, welche die Epithelien in den verschiedensten Stadien der Harnsäureüberladung, die an den freien Pol beginnt und nach dem basalen fortschreitet, darstellen, ohne dass der Kern und das freigebliebene Protoplasma zunächst irgend welche Veränderungen degenerativer Art zeigen, lassen keine andere Deutung zu, als dass es sich um ein Ermüdungsphänomen handelt. Die Harnsäure ist an und für sich kein Gift für die Nierenepithelien. Ungeheuren Mengen gegenüber erlahmt aber schliesslich das Vermögen der Zelle, die Harnsäure in einer festen Eiweissverbindung auszuschcheiden, und die Zelle selbst wird Ort der Ablagerung. Wird schliesslich das ganze Protoplasma in dieser Weise verbraucht, so muss ja der Tod der Zelle eintreten.

Wenn nun wirklich die Uratzellen nur der Ausdruck einer Erschöpfung sind und mit der sozusagen physiologischen Bildung der freien Sphaerolithe, die aus den ausgeschiedenen kleinen Körnchen durch selbständiges Wachsthum entstehen, nichts zu thun haben, so musste man bei Einverleibung besonders grosser Dosen von Harnsäure auch besonders reichliche Bildung von Uratzellen erwarten. Und das bestätigte der 3. Versuch, bei dem jeder Schnitt eine grosse, oft sehr grosse Zahl von Uratzellen aufwies. Natürlich mischen sich die abgestossenen Uratzellen den freien Sphaerolithen bei, und da der anhängende Rest von Protoplasma und Kern verloren gehen kann, ist es schwer, den in dem Sammelröhren liegenden Sphaerolithen ihre Abstammung anzusehen. So lange noch etwas Protoplasma haftet, tragen die intracellulär entstandenen Harnsäurekugeln einen bräunlichen Saum in den Vesuvinpräparaten.

In den grösseren Sammelröhren finden sich nun zwischen den Harnsäurekugeln vielfach Zell- und Kerentrümmer. Soweit dieselben nicht von den sogenannten Uratzellen abstammen, sind sie von der epithelialen Bekleidung der Sammelröhren selbst abzuleiten. Dieselbe ist vielfach defekt, oft sind die Zellen platt an die Wand gedrückt, und es gelingt nicht selten der Nachweis, dass besondere Vorsprünge an den Harnsäurecylindern in die Lücken hineinpassen oder mit den platten Zellen korrespondiren, so dass hier an eine mechanische Lösung und Quetschung gedacht werden muss. Dazu kommen noch die Läsionen beim Schneiden. Bei vorheriger Ent-

fernung der Harnsäure sind die Epithelverlagerungen entschieden geringer, aber keineswegs völlig geschwunden.

Ein Vergleich mit den Harnsäureinfarkten beim menschlichen Neugeborenen ist schwer zu ziehen. Seit dem Beginn dieser Untersuchungen hatte ich nur einmal Gelegenheit, einen schönen ausgeprägten Fall mit der nöthigen Sorgfalt zu konserviren. Ich habe keine Uratzellen gefunden. Ebensowenig fanden sich in den van Gieson Präparaten die entsprechenden Bilder, noch überhaupt Zeichen einer schwereren Läsion der Epithelien. Mir scheint daher die Vermutung von Ebstein und Nicolaier, dass auch beim menschlichen Harnsäureinfarkt der Zerfall von Nierenepithelien eine Rolle spielt, zu wenig gestützt, dazu bedarf es noch weiterer Untersuchungen.

Was endlich den Ort der Harnsäureausscheidung anbelangt, so kann ich nur die alten Angaben bestätigen, dass die Niere ganz ungleichmässig sezernirt. Im Einzelnen steht auch nach meinen Untersuchungen fest, dass in den Glomeruluskapseln keine Harnsäure zu finden ist. Die Ausscheidungen beginnen erst in den gewundenen Kanälchen I. Ordnung. Im Gegensatz zu Ribbert¹⁾, welcher die Ausscheidung der Harnsäure nur in den gewundenen Kanälchen I. Ordnung vor sich gehen lässt, muss ich der Ansicht von Ebstein und Nicolaier beipflichten, dass auch in den Schleifen eine Bildung von Harnsäure erfolgt. Selbstverständlich muss der Einwand einer möglichen Resorption berücksichtigt werden. Dieselbe ist natürlich nicht ganz auszuschliessen. Indes sind die Veränderungen an den Epithelien der Schleifen ganz die gleichen, wie an denjenigen der gewundenen Kanälchen, und deshalb glaube ich dieselbe als Sekretion auffassen zu müssen. In dem dritten Versuche sind die Schleifen sogar stärker beteiligt als die gewundenen Kanälchen, wenigstens in einzelnen Abschnitten.

Ueber andere von Kollegen Schreiber angestellte Versuche über Erzeugung von Harnsäureinfarkten lasse ich ein kurzes Protokoll folgen:

1. Maus A. Am ersten Tage 0,13 g Harnsäure in Wasser aufgeschwemmt in die Bauchhöhle gespritzt.

Am dritten Tage 0,17 g desgl. Am Ende des dritten Tages getötet.

Es wurden keine Harnsäureablagerungen gefunden. Die Epithelien der

¹⁾ Ribbert l. c.

gewundenen Kanälchen und ihre Kerne sind ohne besondere Veränderungen. In den Sammelröhren keine hyalinen Ausscheidungen.

2. Maus B. 0,14 g Harnsäure wie oben injiziert. Tod am ersten Tage.

Sehr reichliche Harnsäureablagerungen. Keine Nekrosen oder gröbere Veränderungen an den Rinden-Epithelien, auch nicht an den Zellen der graden Harnkanälchen, in welchen die Harnsäurekugeln liegen. Nach Lösung derselben kommen schwach rötlich gefärbte hyaline Gerüstsubstanzen zu Tage. Keine Uratzellen.

3. Maus C. Am ersten Tage 0,6 g Hypoxanthin und Xanthin (a).

Am vierzehnt. „ 0,8 g „ „ „

Tod in der folgenden Nacht.

Keine Harnsäureablagerungen. Keine Epithelveränderungen. Hyaline Kügelchen in den Glomeruluskapseln.

4. Maus D. 0,21 g Harnsäure injiziert. Stirbt in der folgenden Nacht.

Deutliche, aber an Zahl geringe Harnsäurecylinder. Keine Epithelnekrosen in der Rinde. Keine Uratzellen. Hyalines Gerüst an den Harnsäurecylindern leicht nachweisbar.

5. Junger Hund, eine Woche alt.

Subkutan werden 0,5 g Harnsäure (d. h. 0,3 g pro Kilo Körpergewicht) in 20% Piperazinslösung injiziert. Nach 8 Stunden getötet.

Deutlicher Harnsäureinfarkt. Die Zellen der graden Harnkanälchen (Sammelröhren) sind vielfach platt gedrückt oder aus dem Verband herausgerissen. Eine Betheiligung derselben an der Bildung der Harnsäurecylinder ist nicht festzustellen. Die Epithelien der gewundenen Kanälchen sind an den freien Flächen stark zerrissen (Alkoholwirkung?) und die Kerne sind oft mangelhaft gefärbt. Keine Uratzellen.

Kurz erwähnt sei noch ein Fall von Harnsäureinfarkt bei einem Leukämiker. Hier war es zu reichlichen krystallinischen Ausscheidungen in Form von Nadeln und rhombischen Tafeln in den Sammelröhren gekommen. Die Zerstörungen des Epithels konnten nur als mechanische, durch das Abwärtschwemmen der groben Krystalle bedingte Verletzungen angesehen werden. Die Folge der Krystallablagerungen waren Leucocythenanhäufungen um die Kanälchen. Die Epithelien der gewundenen Kanälchen zeigten ausgedehnte Nekrosen.

b) Harnsäureablagerungen im Blut nach Unterbindung der Ureteren beim Hahn.

In einer neueren Arbeit hat Likhatscheff¹⁾ die histologischen Veränderungen in den Geweben des Hahnes nach Ureterenunterbindung eingehend beschrieben. Er versucht dabei, auch die Frage

¹⁾ Likhatscheff, Experimentelle Untersuchungen über die Folgen der Ureterenunterbindung bei Hühnern mit besonderer Berücksichtigung der nachfolgenden Uratablagerungen. Ziegler's Beiträge Bd. 20. 1896. S. 102.

nach den Beziehungen zwischen Nekrose, Harnsäure und Harnsäureablagerung zu entscheiden und kommt zu einer Ablehnung der Ebstein'schen Theorie, nach welcher die gelösten Salze der Harnsäure die Gewebse Nekrose hervorrufen sollen, die ihrerseits wieder durch Säurebildung zur Auskrystallisation der sauren harnsauren Salze führt. Er stützt sich dabei vor Allem auf den Befund von Harnsäurenadeln in anscheinend gesundem Gewebe und auf die Degenerations-Heerde ohne Krystalle. Letztere hat er freilich sehr selten gefunden, und die beigegebene Zeichnung beweist nur, dass in dem betreffenden Schnitt ein sehr kleiner Theil des nekrotischen Gewebes zwischen den Harnsäurebündeln frei geblieben ist. Wenn man bedenkt, dass die Krystalle ihre besondere Form haben und sich nicht dem nekrotischen Gewebe völlig anschmiegen können, so ist ein derartiger Befund noch kein Beweis gegen die innige Beziehung zwischen Nekrose und Krystallabscheidung. Ausserdem ist neuerdings durch Zaudy (Sitzungsbericht d. mediz. Gesellsch. in Göttingen Deutsche mediz. Wochenschrift 1899 Nr. 11) der Beweis erbracht worden, dass wenigstens im Centrum aller nekrotischen Heerde Nadeln zu finden sind. Der erste Einwand, Krystallisation ohne Nekrose stützt sich vor allem auf das Vorkommen der Nadelbüschel, welche die Wand der Blutgefässe durchsetzen, ohne dass an den Blutkörperchen irgend welche Veränderungen wahrzunehmen wären. Aber hier wendet Likhatschoff selbst ein, dass von einem Nekroseheerd Lösungen in die gesunde Umgebung vordringen und dort auskrystallisiren können.

Mir standen mehrere Fälle von Ureterenunterbindungen beim Huhn, die Kollege Schreiber ausgeführt hatte, zur Verfügung. Ich berichte hier nur über einen, der besonders interessante Verhältnisse bot.

Das betreffende Thier starb 18 Stunden nach der Unterbindung, wurde im Moment des Todes secirt und die inneren Organe noch lebenswarm fixirt. Die gefundenen Veränderungen können daher, um diesem Einwurf von vornherein zu begegnen, nicht als postmortale, höchstens als agonale gedeutet werden. Um das allgemeine Ergebniss der histologischen Untersuchung kurz zusammenzufassen, so fand ich als Zentren der nadelförmigen Harnsäureausscheidungen nur die von Flüssigkeit durchströmten Kanalsysteme, also Blutcapillaren, Blutgefässe, Gallenwege, Harnkanälchen, Bron-

chien (abgesehen von den serösen Häuten). Wenn es sich nur um sehr wenige, kleine Nadeln handelte, so war es oft sehr schwierig an dem Gefässinhalt oder den umliegenden Zellen, in oder zwischen welche die Nadeln sich erstreckten, eine Degeneration wahrzunehmen. Bei grösseren Ablagerungen aber gelang das regelmässig, so z. B. in den Leberheerden. Freilich nur im Zentrum, während die letzten Ausläufer der Nadeln zwischen oder in anscheinend normalen Zellen steckten. Ich kann also nur die innige Beziehung der Gewebsdegeneration zum Zentrum der Krystallisation bestätigen.

Ist nun diese Degeneration etwas der Krystallisation vorausgehendes, durch deren chemische Wirkungen erst die Krystallisation ermöglicht wird, oder fällt Degeneration und Krystallisation zusammen, genügt die einfache Anhäufung von Harnsäure in gewisser Menge und Konzentration, um die Degeneration und Krystallisation zugleich zu bewerkstelligen?

Für letztere Annahme scheint mir der Befund in den Venen der Niere zu sprechen. In dem Inhalt derselben finde ich nämlich zahlreiche Büschel von Harnsäurenadeln. Dieselben gehen keineswegs von der Wand aus, sondern haben ihr Zentrum im Blute selbst. Freilich liegen die Büschel als Ganzes mehr der Wand genähert, während der Achsenstrom frei ist (Fig. 5). Die Nadeln berühren vielfach die Wand. Oft sieht es aus, als ob das Büschel aus der Wand entspringt (cf. Fig. 4 bei Likhatscheff). Aber die genauere Untersuchung zeigt, dass dasselbe in einem kleinen Seitenast der Vene steckt und aus ihm in die letztere hineinragt (Fig. 6). Es lässt sich leicht nachweisen, dass fast überall, wo Capillaren oder kleinere Aeste in die grösseren Venen einmünden, solche Krystallbüschel liegen und dass die vorher erwähnten mehr frei liegenden um diese Einmündungsöffnungen herum gruppiert sind. Die Nadeln, welche die einzelnen Krystallbüschel zusammensetzen, sind in der Richtung des Blutstromes umgebogen, wie die Sumpfgewächse in einem fliessenden Bache (Fig. 5.) Desgleichen finden sich solche Krystallbüschel überall in dem Capillarsystem, aber nie in den Arterien der Niere. In den van Gieson-Präparaten sieht man nun, wenn auch nur an Stelle der grösseren Nadelbüschel eine Degeneration der Blutzellen, insbesondere Kernzertrümmerung an den oft auffällig reichlich vorhandenen Leukocyten (Fig. 6). Auch sind die roten Blutkörperchen im Gebiet der Nadeln und noch darüber hinaus fest aneinandergebacken,

wie agglutinirt. (Fig. 5.) Nirgends sah ich das Bild eines leukocytären Thrombus. Es ist wohl keine Frage, dass die in den Harnkanälchen gestauten Massen von dem Venensystem resorbirt worden sind, und dass die stark konzentrirte Harnsäure bei der allmählichen Abnahme der Blutstromgeschwindigkeit dort zur Ausscheidung kam, wo die Verlangsamung besonders stark wurde, d. h. am Uebergang des Capillarnetzes in die weiten Venen. Bei der Ausrystallisation kam es, sei es durch chemische, osmotische, vielleicht auch durch mechanische Momente zur Schädigung der Blutzellen, am stärksten im Centrum der Krystallisation. Denn dass in dem immerhin noch strömenden Blute eine umschriebene Nekrose der Blutelemente und erst secundär eine Ausrystallisation hätte stattfinden sollen, ist schwer zu denken. Auf die bei der Krystallisation stattfindende Schädigung der Gewebe ist um so mehr Gewicht zu legen, als die schädigende Wirkung selbst konzentrirter Lösungen harnsaurer Salze noch nicht exakt bewiesen ist. Die vom Kollegen Schreiber und mir in dieser Richtung angestellten Versuche (Aufbewahrung lebenswarmer oder erkalteter Leberstückchen in warmen gesättigten Lösungen von harnsaurem Natron, Injectionen der gleichen Lösungen in abgeschnürte Muskeln etc.) haben zu keinem entscheidenden Resultat geführt.

Eine weitere Frage wäre, ob die Nekrose vielleicht erst secundär nach Ausscheidung der Krystalle eintrete, indem dieselben einen schädigenden Einfluss auf die Gewebe ausüben. Das wäre nur möglich, wenn eine theilweise Lösung der Krystalle stattfände. Ob dieselbe im menschlichen Körper, wo die Krystalle an ein Eiweissgerüst gebunden sind, statthat, ist noch nicht bewiesen. Wohl aber hat Riehl¹⁾ gezeigt, dass ein Abbau der krystallinischen Massen durch einspriessendes Granulationsgewebe mit Fremdkörperriesenzellenbildung in den Tophi die Regel ist. Das gleiche kann ich für die krystallinischen Abscheidungen in die Niere bestätigen. Ich habe fast in sämmtlichen in letzter Zeit untersuchten Gichtnieren Riesenzellen in den verschiedensten Grössen an den einzelnen Heerden nachweisen können.

His²⁾ und Freudweiler³⁾ haben an experimentell erzeugten

¹⁾ Riehl, Zur Anatomie der Gicht. Wiener medic. Wochenschrift 1897S. 761.

²⁾ His, Bericht der 69. Vers. deutscher Naturforscher und Aerzte.

³⁾ Freudweiler, Experimentelle Untersuchungen über das Wesen der Gichtknoten. Deutscher Anz. f. klin. Med. Bd. 63. 1899. S. 266.

Heerden von Natriumbiurat bei Kaninchen ähnliche Befunde erhoben. Ihre Versuche sind indes für die Entstehung der Nekrose und ihre Beziehung zu den Krystallen des sauren harnsauren Natron bei der Gicht nicht ohne Weiteres zu verwerthen. Zunächst sind die plötzlich eingeführten Mengen so gross, dass die mechanische Wirkung der Zerreissung der Gewebe eine grosse Rolle spielt. Besonders wichtig ist aber, dass das als Nadeln injizierte Natriumbiurat sehr schnell Umlagerungen zu Kugeluraten und Schollen erfährt, dass es Eiweissverbindungen eingeht, später wieder in Nadelform auftritt, kurzum eine Reihe von Veränderungen durchläuft, welche mit der Einwirkung der gelösten Harnsäuresalze und ihrer Krystallisation bei der Gicht nicht verglichen werden können. Sie beweisen nur, dass bei den starken physikalischen Veränderungen (Schwankungen des osmotischen Druckes etc.), welche die Umkrystallisationen begleiten, die Gewebe stark leiden.

Die Versuchsergebnisse an den Hähnen machen es aber unwahrscheinlich, dass bei der Auskrystallisation der Nadeln im thierischen Körper solche Umkrystallisationen stattfinden. Niemals finden sich im Blut Kugelurate. Also muss die Schädigung der Zellen kurz vor oder bei der Auskrystallisation erfolgt sein. Die Blutbefunde sprechen sehr für die letztere Annahme.

Wenn also, und darin stimme ich mit Riehl, His, Freudweiler überein, die Nekrose nicht die Ursache der Krystallisation, sondern meiner Meinung nach umgekehrt die Krystallisation die Ursache der Nekrose ist, so bleibt die Frage noch offen, warum die Harnsäure auskrystallisirt. Ohne dieselbe weiter diskutieren zu wollen, möchte ich nur aus den obigen Befunden das herausheben: Die Hauptablagerungen finden sich dort, wo der Gehalt der Harnsäure und der Kohlensäure am reichsten (Nierenvene) und die Flüssigkeitsströmung am schwächsten ist (Uebergang des venösen Capillarnetzes in die Venen).

Discussion.

Herr Beneke: In Bezug auf die Entwicklung der Nekrosen durch primäre Ablagerung der Harnsäurekrystalle schliesse ich mich Herrn Aschoff völlig an. Bei Gichtnieren beobachtet man im Mark kleine Heerde von Krystallen, welche von einem Leukocytenwall und Granulationszellen mit degenerirten Kernen umgeben sind und grosse Aehnlichkeit mit Tuberkeln haben. An der primären

Ablagerung der Krystalle an diesen Stellen kann gar kein Zweifel sein. (Klin. Handb. f. Harn- u. Sexualkrankheiten I.)

Erklärung der Abbildungen.

Figur 1. Kaninchen III. Vesuvinfärbung.

- a) Harnkanälchen mit oberflächlicher Ausscheidung der Harnsäurekörnchen.
- b) und c) Harnkanälchen mit Einlagerungen von Harnsäure in das Zellprotoplasma und entsprechender Veränderung des letzteren im Bereich der freien Zellhälfte. Die Kerne sind noch deutlich erhalten.

Figur 2. Kaninchen III. Van Gieson-Färbung.

- a) Epithelien mit verändertem Protoplasma, entsprechend Fig. 1 b und c.
- b) Unveränderte Epithelien.

Figur 3. Abgestossene grössere Uratzellen mit Resten von Protoplasma und Kern. Van Gieson-Färbung. Kaninchen II.

Figur 4. Kaninchen II. Vesuvinfärbung. Kernlose fertige Uratzellen mit Sphaerolithen.

Figur 5. Ureterenunterbindung beim Hahn. Nierenvene mit Krystallablagerungen im Blut. Vesuvinfärbung.

Figur 6. Ureterenunterbindung beim Hahn. Einmündungsstelle eines kleinen Astes von oben her in eine grosse Vene. van Gieson-Färbung. Zwischen den bläulich gefärbten Gerüsten der Harnsäurenadeln die zertrümmerten Zellkerne.

Nachtrag bei der Korrektur am 8. März 1900.

Nach meiner Rückkehr aus München erfuhr ich von Herrn Dr. Zaudy, dass der Hahn, von dem die oben beschriebenen Präparate stammen, identisch ist mit dem von ihm untersuchten Hahn D, den Herr Dr. Schreiber mit Herrn Dr. Zaudy zusammen operirt hatte. Leider ist mir diese Thatsache bei Beginn meiner Untersuchungen nicht mitgetheilt worden. Die genaueren Ergebnisse seiner histologischen Untersuchungen, auf die Herr Dr. Zaudy wegen Mangels an Zeit in seinem Vortrage (l. c.) nicht näher eingehen konnte, sind unterdess in der gemeinsam mit Herrn Dr. Schreiber verfassten Arbeit „Ueber die bei Vögeln künstlich zu erzeugenden Harnsäure-Ablagerungen“ im 79. Bande des Archivs f. d. ges. Physiologie 1900 veröffentlicht worden.

Die darin enthaltenen Angaben des Herrn Dr. Zaudy über

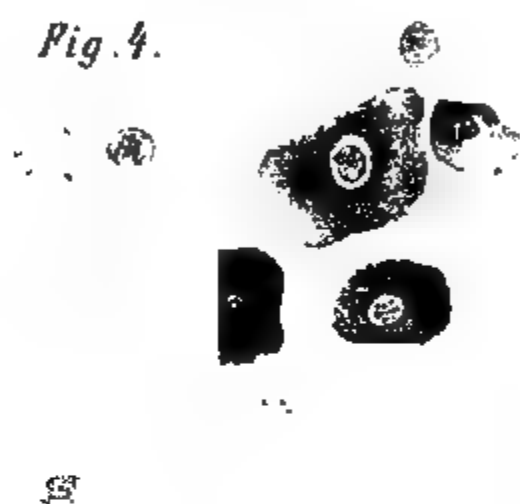
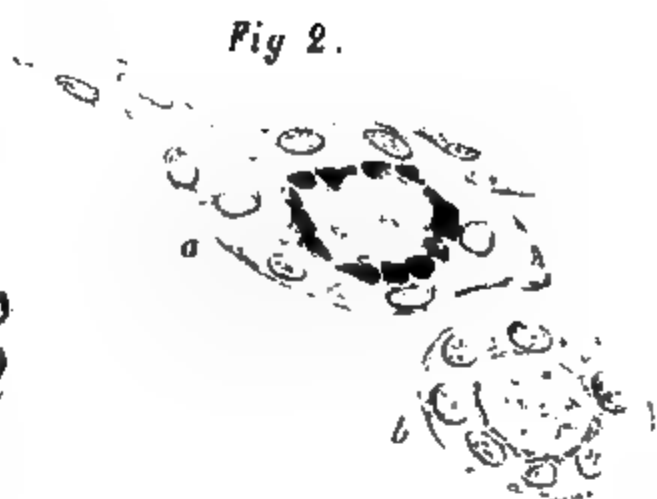
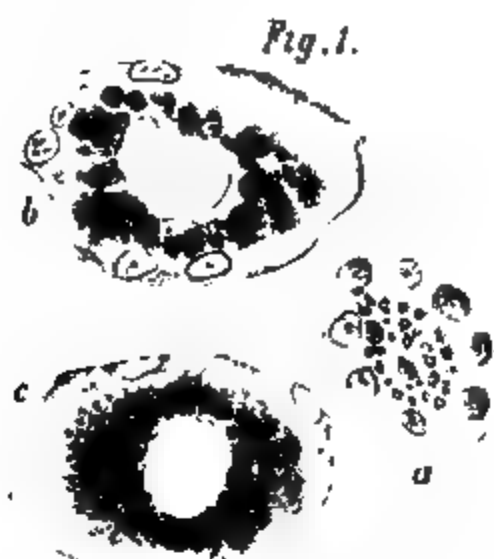
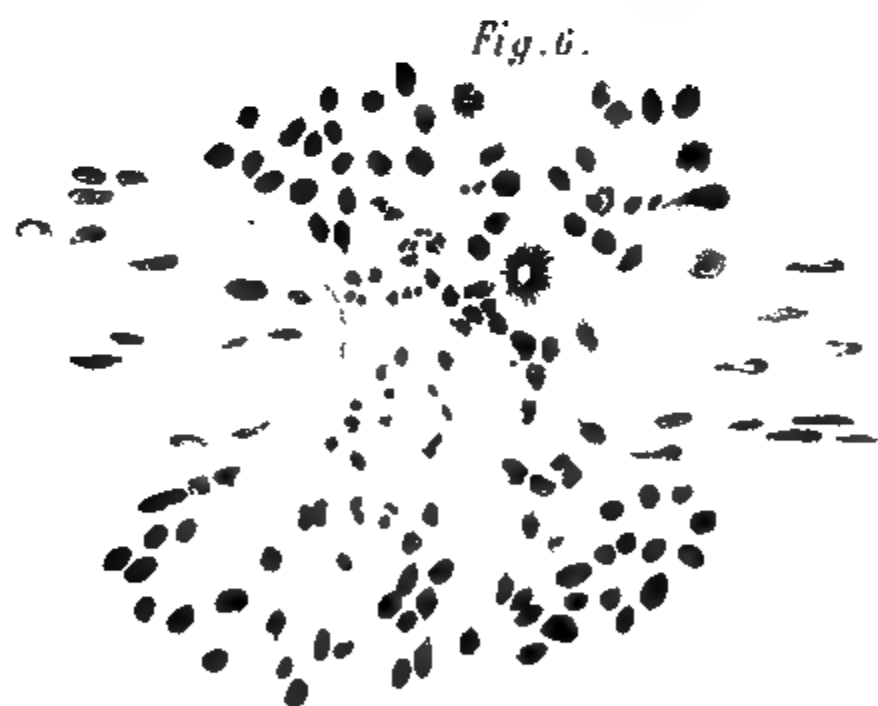


Fig. 3.





Seinen Schlussfolgerungen kann ich aber in keiner Weise zustimmen. Die Gewebe in der Agone, das Blut der agonalen Blutwellen sollen nach ihm dieselben Eigenschaften besitzen, wie die im Leben entstandenen Nekroseheerde, welche nach Ebstein durch die sich entwickelnde Säure die Auskrystallisation bedingen. Zu dieser Meinung konnte er nur kommen, weil er ebenso wie Likhatscheff, die Veränderungen des Blutes innerhalb der Krystallbüschel übersehen oder nicht gefunden hat. Das ist aber gerade der wichtige Punkt, das besondere Ergebniss meiner Untersuchung. Diese Degenerationsheerde im Blut unterscheiden sich nur durch ihren geringeren Umfang von den sicher im Leben entstandenen nekrotischen Heerden der Leber. Auch ich glaube, dass die Krystallisationen im Nierenvenenblut in der allerletzten Zeit des Lebens in Folge der durch die Agone bedingten Blutstromverlangsamung zu Stande gekommen sind. Aber das Blut war noch lebend und reagirte in gleicher Weise durch Protroplasmazerfall und Kernzertrümmerung auf die eintretende Krystallisation, wie das lebende Lebergewebe. Wenn das Blut in der Agone schon todt wäre und deshalb, wie Herr Dr. Zaudy meint, die Krystallisation hervorriefe, so wären die Degenerationsheerde des Blutes im Gebiet der Krystallbüschel schwer zu verstehen. Entweder sind sie Folgen der Agone: dann sieht man nicht ein, warum nicht das ganze Blut so verändert ist. Oder sie sind Folgen der Auskrystallisation: dann muss man sich wundern, dass diese in angeblich todtem Gewebe hervorgerufenen Veränderungen so auffällig den Nekroseheerden im lebenden Gewebe, z. B. in der Leber gleichen.

39. Herr L. Aschoff-Göttingen.

Ueber die Lage des Paroophoron.

Seit dem Erscheinen des bekannten Werkes von Waldeyer über Eierstock und Ei hat man der Auffassung gehuldigt, dass das dem Giraldu'schen Organ entsprechende Gebilde beim Weibe, das sogenannte Paroophoron, medianwärts vom Nebeneierstock bis zum Seitenwinkel hin im lig. latum zu suchen sei, und man hat auch die spärlichen Befunde von vereinzelt Drüsenschläuchen in dieser Gegend als Paroophoron gedeutet.

Bei meinen Untersuchungen¹⁾ über das Vorkommen von Urnierenresten im lig. rotundum stiessen mir Zweifel an der Richtigkeit dieser Lehre auf, und auf Grund meiner Präparate von Embryonen und Foeten kam ich sehr bald zu der Ueberzeugung, dass das Homologon des Giralaldès'schen Organs überhaupt nicht zwischen Nebeneierstock und Tubenwinkel gesucht werden darf, weil es thatsächlich wo anders liegt. Deshalb waren auch die vielen Versuche, bei älteren Foeten oder Neugeborenen sichere Reste des sekretorischen Urnierenentheils mit erhaltenen Glomeruli in dem erwähnten Bezirk zu finden, resultatlos verlaufen.

Ich fand, dass bei Foeten von 4 und 6 cm Scheitelsteisslänge der noch erhaltene sekretorische Theil der Urniere in gleicher Höhe mit dem sexuellen Theil lag und sogar noch weiter kranialwärts verfolgt werden konnte. Ich habe die betreffenden Foeten in der erwähnten Arbeit kurz beschrieben. Der sexuelle Theil ist von dem sekretorischen durch die Ansatzstelle des Mesorchium bzw. Mesovarium getrennt. Der sexuelle liegt ventral und lateral, der sekretorische dorsal und medial. Wenn dieser sich am längsten erhaltende Rest des sekretorischen Urnierenabschnittes thatsächlich das spätere Giralaldès'sche Organ und das Paroophoron bilden sollte, so waren die üblichen Schemata, in welchen diese Organe kaudalwärts, d. h. weiter abwärts im Verlauf der Geschlechtsstränge liegend gezeichnet wurden, falsch. Für das Giralaldès'sche Organ sprechen schon die genauen Angaben von Czerny gegen das Schema. Er sagt ausdrücklich: „Der Sitz dieses Gebildes ist die letzte Theilungsstelle der art. sperm. vor deren Eintritt in die Geschlechtsdrüse.“ Während der sexuelle Theil der Urniere zwischen Hoden und dem im freien Rand der Urnierenfalte verlaufenden Wolff'schen Gang gelegen ist, ist der sekretorische Abschnitt, bzw. sein dürftiger Rest zwischen Hoden und dem Boden der Urnierenfalte, von welchem aus die Gefässe emporsteigen, um in den Hoden einzudringen, gelegen. Und dieser Rest liegt bei älteren Foeten direkt kranialwärts vom sexuellen Theil, d. h. oberhalb des Nebenhodenkopfes in Folge Streckung der Aeste der art. spermatica, zwischen welche das Giralaldès'sche Organ eingestreut ist. Davon habe ich mich sehr schön an einem 19 cm langen Foetus, bei welchem zugleich Nebennierenkeime versprengt oder erhalten waren, überzeugen

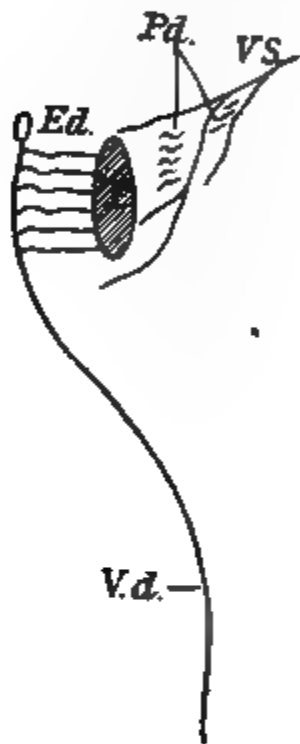
¹⁾ Aschoff, Cystisches Adenofibrom der Leistengegend. Monatsschrift f. Geb. u. Gynaek. Bd. IX. 1899. S. 25.

können. Das Giralès'sche Organ hat also mit Hoden, Nebenhoden und Vas deferens viel weniger zu thun, als mit den Vasa spermatica.

Ueberträgt man diese Verhältnisse auf das weibliche Geschlecht, so wird man auch hier das dem Giralès'schen Organ entsprechende Paroophoron auf Grund der obigen Befunde nicht medianwärts, sondern in gleicher Höhe mit dem Epoophoron oder sogar kranialwärts, d. h. lateral, und zwar unterhalb der Ansatzstelle des Mesovarium zu suchen haben. Das Epoophoron liegt zwischen Eierstock und freiem Rand der Urnierenfalte, die hier von der Tube begrenzt wird, das Paroophoron zwischen Ovarium und dem Boden der Falte, d. h. dem Abschnitt des lig. latum, in welchem die Art. spermatica von der Beckenwand her gegen das Ovarium emporsteigt.

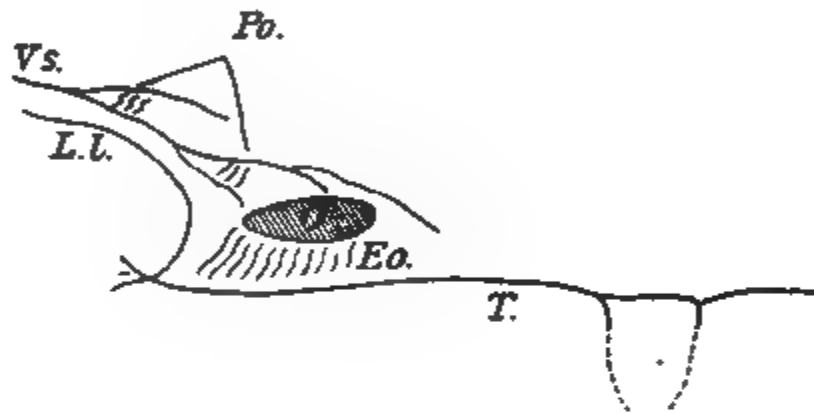
Schema der Lage des Giralès'schen Organs und des Paroophoron.

Männlich.

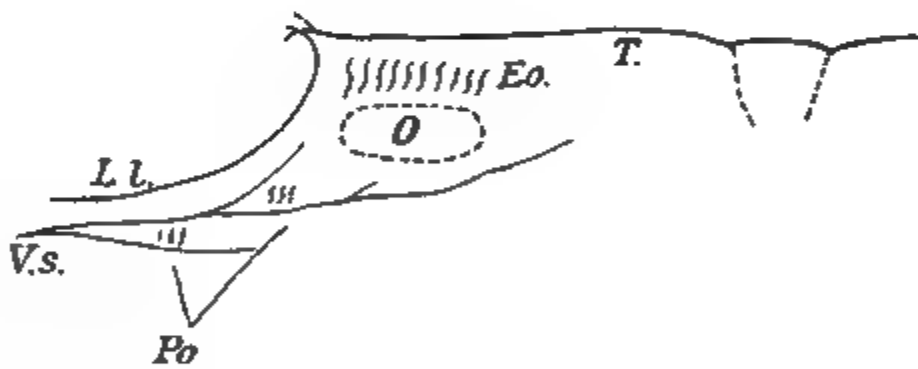


Weiblich.

1. Von hinten und oben gesehen.



2. Von vorn gesehen.



T. Testis
Ed. Epididymis
Pd. Paradidymis
V. S. Vasa spermatica
V. d. Vas deferens.

O. Ovarium
T. Tube
Eo. Epoophoron
Po. Paroophoron
V. S. Vasa spermatica
L. l. Lig. latum.

Ich führte in meiner
keine Erfahrungen über das
skizzirten Stelle bei Neugeb
aber Tourneux kleine Drüsen
und unterhalb des Ovarium
schnittes der Uterus bei Sä

Vor Kurzem ist es mir
ausgetragenen Kinde an der
finden. Bei der Sektion er
freien Rande beiderseits kle
funde bei einem männlichen
zu finden. Meine Erwartun
den Aesten der Art. sperm
förmig angeordnete Drüsen

Als ich diesen ersten, n
Hypothese beweisenden Fall
Arbeit von Rob. Meyer¹⁾,
Paroophoronbefunde berichte
forderten Stelle. Es gelang
geborenen, zwischen den Ae
nächsten Nähe Drüsenschläu
aufzufinden. Er kommt zu
Paroophoron nicht medianw
desselben und lateral davon

Unverständlich ist mir
Polemik Meyers gegen me
nur bestätigt worden sind.
fassung aus der nicht schar
den von mir zitirten Worte
standen. Auch fasste ich i
Erörterungen mit dem eiger
Ich bedaure das jetzt, weil
ständnissen geführt hat. We
Zitat über das Giralès'sche
(i. e. Giralès'sche Organ) h

¹⁾ Rob. Meyer, Ueber epi
und kindlichen Uterus einschlies
S. Karger.

Höhe mit dem Mesorchium und Mesovarium. Die Lage des Paroophoron wird jedoch als eine kaudale bezeichnet“ so aufgefasst werden, als wenn ich den Namen Giralès'sches Organ für die homologen Gebilde bei beiden Geschlechtern angewendet wissen wollte und behauptete, dass Paroophoron und Giralès'sches Organ nichts mit einander zu thun hätten. Ich schrieb aber vorher:

„Ich glaube daher, dass es nicht gerechtfertigt ist, Drüsenbefunde in dem Tubenwinkel mit dem Giralès'schen Organ völlig gleich zu stellen.“ Denn letzteres liegt eben zwischen den Hauptverästelungen der *art. spermatica*, also muss das Homologon, wie schon Czerny andeutet, auch dort gesucht werden. Ich fuhr fort: „Die Lage des Paroophoron wird jedoch als eine kaudale bezeichnet. Man kann¹⁾ wohl kaudalwärts gelegene Urnierenschläuche als Paroophoron bezeichnen, aber der eigentliche sekretorische Theil muss an der letzten Theilungsstelle der *art. spermatica* vor dem Hilus der Geschlechtsdrüse gesucht werden.“ Damit wollte ich sagen, dass, wenn man diese dem Tubenwinkel zu gelegenen Drüseneschläuche als Paroophoron bezeichnet, dieses Paroophoron nicht homolog ist dem Giralès'schen Organ. Will man aber den Namen Paroophoron für die dem Giralès'schen Organ entsprechende Gebilde beim Weibe reserviren, was ich für das einzig richtige halte, so muss das Paroophoron künftig an seiner richtigen Stelle zwischen den Hauptästen der *art. spermatica* gezeichnet werden.

Welche Bedeutung die kaudalwärts nach dem Tubenwinkel zu gelegenen Drüseneschläuche haben, ob sie Reste des sexuellen oder sekretorischen Urnierenabschnittes sind, ob überhaupt eine solche scharfe Trennung gemacht werden kann, das wage ich zunächst nicht zu unterscheiden. (Vergl. L. Pick, Ueber Adenomyome des Epoophoron und Paroophoron. Virchows Archiv Bd. 156. 1899.)

Ferner habe ich nichts anderes behauptet, als dass der sich am längsten erhaltende sekretorische Abschnitt der Urnieren entweder kranialwärts oder in gleicher Höhe mit dem Geschlechtstheil und zwar medial und dorsal von demselben liegt. Ob derselbe früher weiter kaudalwärts gelegen ist, habe ich nicht weiter dis-

¹⁾ Im Original nicht gesperrt gedruckt.

kutirt. Mag aber auch dieser Rest des sekretorischen Urnientheils, welcher später zum Giralès'schen Organ und zum Paroöphoron wird, dem ursprünglich kaudalen Abschnitte der Urniere entsprechen, so bleibt meine Behauptung zu Recht bestehen, dass schon vom dritten Monat an dieser Urnientheil in gleicher Höhe oder oberhalb, d. h. kranialwärts vom Sexualtheil liegt, und dass die daraus entstehenden Gebilde bei älteren Foeten, Neugeborenen und Erwachsenen an gleicher Stelle zu suchen sind, d. h. zwischen den gröberen Aesten der art. spermatica vor Eintritt in die Geschlechtsdrüse, beim Weibe also unterhalb und nach aussen von der Ansatzstelle des Mesovarium, entlang dem freien Rande des lig. latum.

Discussion:

Herr Chiari: Ich möchte darauf hinweisen, dass gelegentlich bei Hydrocele congenita cystica testis wahrscheinlich auf Urnientheile zu beziehende drüsige Bildungen im Plesus spermaticus zu sehen sind, wie Bittner vor einiger Zeit darüber berichtet hat.

40. Herr Werner Rosenthal-Frankfurt a. M.

Ueber den Nachweis von Fett durch Färbung.

Daddi¹⁾ hat 1897 zuerst vorgeschlagen, Fett zum histologischen Nachweis mit Sudan III, einem Bisazofarbstoff zu färben. Ich habe seit zwei Jahren dieses Verfahren angewandt und bin sehr davon befriedigt. Hier meine Präparate zu demonstrieren, dazu bewog mich der Umstand, dass das Daddi'sche Verfahren zwar 1898 von Rieder²⁾ für klinisch diagnostische Zwecke lebhaft empfohlen, bei den bisher veröffentlichten histologischen Arbeiten aber meines Wissens nicht verwendet wurde; Handwerck hat

¹⁾ L. Daddi, Archives italiennes de biologie, 1897, Une nouvelle méthode de colorer le gras etc.

²⁾ H. Rieder, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 59, 1898. Ueber die Verwendbarkeit etc.

sich in seiner unter der Leitung von Herrn Dr. Schmaus gefertigten histologisch-technischen Untersuchung¹⁾ sogar recht tadelnd über den Werth dieser Methode ausgesprochen.

Dieser Misserfolg beruht vielleicht z. Th. darauf, dass Daddi in seiner kurzen Mittheilung keine genaueren Angaben über die Ausführung der Färbung gegeben hat. Er hatte mir vergangenes Frühjahr die Absicht mitgetheilt, eine weitere Veröffentlichung folgen zu lassen: da erhielt ich kurz darauf seine Todesanzeige. Daher glaube ich mich berechtigt, das Verfahren, welches ich ausprobiert habe und das mich in allen Fällen zu guten Resultaten geführt hat, hier ausführlich mitzutheilen.

Das frische Material härte ich in Formol und schneide dann mit dem Gefriermikrotom. Es schien mir zweckmässig, dem Formol zur besseren Konservirung der Zellen und insbesondere der Zellkerne Zusätze zu machen. Als in den meisten Fällen vortreffliche Härtingsflüssigkeit, die sich zu allen pathologisch-diagnostischen Zwecken und auch für spätere Paraffin- oder Celloidineinbettung eignet, benützte ich zuletzt meist 5% Formollösung (2% Formaldehydlösung) in gesättigter wässriger Pikrinsäurelösung²⁾. Nach 24 Stunden sind etwa 5 mm dicke Scheiben darin durchgehärtet und lassen sich nach kurzem Auswaschen in fließendem Wasser in sehr dünne Gefrierschnitte zerlegen. Schädliche Folgen von längerem oder auch wochenlangem Verweilen in solcher Lösung sind mir nicht aufgefallen, auch nicht bei einfacher Formolhärtung³⁾. Es gelang bei günstigem Material, Schnitte bis herab zu 10 μ Dicke zu erhalten. In Wasser aufgefangen geben dieselben bald die Pikrinsäure, die sie noch gelb färbt, ab⁴⁾. Ich habe dieselben dann, um bei der Färbung möglichst schonend zu verfahren, in Siebchen weiter behandelt. Die Glassiebe der käuflichen Siebdosen eignen sich

¹⁾ Carl Handwerck, Beiträge z. Kenntniss vom Verhalten der Fettkörper u. s. w. Ztschr. für wissensch. Mikr., Bd. XV, 1898, S. 177.

²⁾ Nur wenn Blutfarbstoffe in den Geweben gelöst enthalten sind (meist bei gefaulten blutreichen Organen) führt diese Härtung zu störenden Farbstoffniederschlägen, die leicht mit pathologischen Pigmenten verwechselt werden können.

³⁾ Vgl. dagegen Handwerck, l. c.

⁴⁾ Handelt es sich nur um grob diagnostische oder Demonstrationszwecke, so kann man auch frische Gefrierschnitte nach der hier angegebenen Methode mit Sudan-Haematoxylin färben, wobei freilich Schrumpfungen eintreten.

dazu nicht, da die weichen Gefrierschnitte zusammengerollt durch die ziemlich weiten Oeffnungen schlüpfen und an deren rauhen Rändern häufig auch zerreißen. Sehr gut bewähren sich kugelcalottenförmige Siebchen aus Silberblech mit feinen, glattrandigen Löchern und auf drei angelöteten Füßen stehend. Mit Hilfe derselben kann man zarte Gefrierschnitte allen möglichen complicirten Färbeverfahren unterziehen und zwar, wenn man Anlass hat, mehrere Schnitte den gleichen Procedures zu unterwerfen, in verhältnissmässig sehr kurzer Zeit. In solchen Sieben spüle ich die Schnitte in 50% Alkohol, färbe dann in gesättigter Sudanlösung in 70—85% Alkohol, in schwächerem Alkohol bis zu einer $\frac{1}{2}$ Stunde, in stärkerem nur 10 Minuten etwa, spüle wieder einige Sekunden bis $\frac{1}{2}$ Minute in 50% Alk., dann längere Zeit in destill. Wasser, färbe kurze Zeit in irgend einem Alaunhaematoxylin oder Haemalaun, so dass ich nicht zu differenziren brauche, spüle in destill. Wasser, lasse in Brunnenwasser das Haematein nachbläuen und untersuche in Glycerin oder Glycerinleim. Dann heben sich bei Beleuchtung mit weitem Kegel von Tageslicht schon bei schwacher Vergrösserung auch die feinsten Fettstäubchen durch ihre hellrothe Färbung von dem weissen oder meist graublauen Grund ab, während sie bei starker Vergrösserung und enger Blende als stark lichtbrechende Kügelchen einzeln zu erkennen sind. Etwas grössere Fetttröpfchen dagegen sind bei jeder Beleuchtung aufs deutlichste scharlachroth gefärbt.

Wesentlich scheint mir bei dem Verfahren zu sein 1. die Sudanlösung nicht in zu starkem Alkohol zu bereiten und die Schnitte nicht unnöthig lang darin zu lassen, da dabei etwas Fett gelöst werden könnte¹⁾; 2. das Abspülen mit 50% Alkohol: gerade dieser hat nämlich die richtige Concentration, um weder wesentlich Sudan aus dem Fett auszulaugen, noch das überschüssige Sudan auf dem Schnitt krystallinisch auszufallen, wie es geschieht, wenn man die Schnitte aus der Farblösung direct in Wasser bringt. Uebrigens können Sudankrystalle, braunrothe Nadeln und dreieckige Platten, auch wenn sie sich in nicht ganz sorgfältig gemachten Präparaten finden, zu keinen Irrtümern Anlass geben, sobald man sie einmal kennt. Endlich scheint mir auch die Nachfärbung mit Haematoxylin, die schon Daddi als anwendbar empfohlen hatte,

¹⁾ Exakte Versuche darüber habe ich nicht angestellt.

zur schärferen Hervorhebung auch feinsten Fetttropfen sehr wichtig. Manche Arten von Zellprotoplasma halten nämlich bei dem angegebenen Verfahren etwas Sudan zurück, so dass sie ganz hellrosa gefärbt erscheinen, so z. B. die Epithelien der Leber und der gewundenen Harnkanälchen und quergestreifte Muskelfasern. Dieselben färben sich aber auch mit Alaunhaematoxylin wie bekannt recht leicht; ob bei dem angegebenen Verfahren das Haematoxylin das Sudan verdrängt oder nur verdeckt, weiss ich nicht, jedenfalls treten Fetttropfen nach der Haematoxylinfärbung in den genannten Zellarten viel schärfer hervor als ohne dieselbe.

Zu Thierversuchen wünschte ich auch Nahrungsfett mit Sudan zu färben; diese Versuche und Beobachtungen an den Schnitten führten zu den folgenden Erfahrungen über das Wesen der Sudanfettfärbung, die mir mit Rücksicht auf die Theorie der Färbemethoden überhaupt nicht ganz unwichtig erscheinen.

Die Sudanfärbung beruht auf der leichten Löslichkeit von Sudan III in Fett, während dieser Farbstoff in Wasser ganz unlöslich und auch in 96% Alkohol noch nicht zu 1% löslich ist. Dementsprechend färben sich wirklich feste Fettsubstanzen, z. B. Fettsäurekrystalle nie mit Sudan. In geschmolzener Stearinsäure ist Sudan leicht löslich wie in entsprechend erhitztem Neutralfett zu einer fast schwarzen klaren Lösung; beim Erstarren tritt dann plötzlich ein Farbumschlag zu hellroth ein: lässt man einen Tropfen der klaren Lösung zwischen Objectträger und Deckglas erstarren, so sieht man mit starker Vergrösserung wie die schneeweissen Fettsäure- und die leuchtend rothen Sudankrystalle ganz getrennt aufschliessen. Entsprechend findet man auch in den Geweben nie anderes als tropfenförmiges Fett gefärbt. Ich muss also mit Handwerck der Angabe Daddi's entgegentreten, dass der Farbstoff an die Fettsäuren gebunden sei, z. B. bei der Verseifung an diesen haften.

Es gelang mir nun aber nicht, Oele oder thierische Fette in vitro entsprechend intensiv zu färben, wie bei dem oben angegebenen Verfahren das Fett in den Geweben, derart nämlich, dass noch Tröpfchen von höchstens wenigen Mikren im Durchmesser deutlich roth erschienen. Durch Erhitzen des Fettes konnte ich zwar entsprechend intensive Farblösungen erhalten, beim Abkühlen auf Zimmertemperatur aber krystallisirte der überschüssige Farbstoff wieder aus unter Ablassen des Fettes. Höchstens zweiprocentige, in dünner

Schicht nur hellorange gefärbte Lösungen waren klar haltbar. Ich musste deshalb annehmen, dass sich in dem Gewebsfett bei der Färbung eine übersättigte Lösung des Farbstoffs bilde. Diese Annahme wurde auf schönste bestätigt, als ich in verschiedenen kräftig gefärbten Präparaten nach Wochen und Monaten in grösseren Fetttropfen (in richtigen Fettzellen) vorher nicht vorhandene Sudankrystalle fand, während die Färbung des Fettes entsprechend heller geworden war. In kleinen und kleinsten Fetttröpfchen war eine solche Krystallisation niemals eingetreten und dieselben erschienen daher z. Th. deutlich dunkler gefärbt, als vielmals dickere grosse Tropfen.

Es entsteht also in den Geweben eine übersättigte Lösung des Farbstoffs im Fett, die infolge mechanischer Bedingungen meist dauernd erhalten bleibt. Auf Deckgläschen aufgestrichenes Fett dagegen färbt sich nach dem angegebenen Verfahren nicht stärker, als der Löslichkeit des Sudan bei Zimmertemperatur entspricht; ebenso verhält sich Fett, das mit dem Messer über den Schnitt verschleppt und in seine Gewebsspalten gepresst worden ist¹⁾.

Ich habe mich bemüht die Zuverlässigkeit der Methode zu prüfen: ist alles, was im Gewebe sich mit Sudan färbt, Fett und färbt sich alles Fett damit? Die zweite Frage ist schwer zu beantworten, da wir keine andere Methode besitzen, alles Fett zu erkennen, um damit die Sudanbilder zu prüfen. Ich kann nur sagen, dass das Sudan nie versagte, wo unzweifelhaft Fett vorhanden war, und dass sich damit Fett in Gewebsformen nachweisen liess, in denen es bisher noch nicht beobachtet war, und wo die Untersuchung des frischen Materials wie auch Osmiumhärtung im Stich liessen. Dass man nicht erwarten darf, feste, krystallisirte fettähnliche Substanzen damit zu färben, geht aus dem früher gesagten hervor.

¹⁾ Das ungünstige Urtheil Handwercks über die Methode beruht vermuthlich z. Th. auf solchen Beobachtungen. Es drängt sich die Hypothese auf, die Bildung der übersättigten Lösung beruhe auf dem Vorhandensein von Membranen um die Fetttropfen, welche für alkoholgelöstes Sudan durchgängig, für fettgelöstes undurchgängig seien. Die Hypothese ist nicht gewagt, da Membranen um Fetttröpfchen ja schon von Beneke und von Schmaus dargestellt worden sind. Hervorheben will ich aber, dass sich auch die anscheinend freien Fetttröpfchen in Intercellularsubstanz und capillare Fettemboli färberisch wie das Zellfett verhalten, also auch durch Membranen begrenzt gedacht werden müssen.

Ist nun alles Gefärbte wirklich Fett? Deutlich färbt sich mit der Methode auch Nervenmark, aber in einem viel helleren und mehr rosenrothen Ton als Fett. Rein dargestelltes Lecithin scheint sich im selben Ton wie Nervenmark mit Sudan zu färben. Eine Verwechslung von Myelintropfen und Fett ist jedenfalls auszuschliessen.

Ich benützte als Reagenz auf Fett seine Löslichkeit in Schwefeläther und in Petroläther. An sehr vielen Präparaten, besonders in allen Fällen, in denen an der Natur der gefärbten Tröpfchen nur irgend ein Zweifel auftauchen konnte, färbte ich mehrere Schnitte zusammen in der oben geschilderten Weise und untersuchte sie. Dann wurde ein Theil der Schnitte, nach kurzem Abspülen in concentrirtem und in absolutem Alkohol, für $\frac{1}{2}$ Stunde oder länger in Schwefel- oder Petroläther gebracht, dann wieder durch Alkohol in Wasser zurückgebracht und nun ebenso wie das erste Mal mit Sudan gefärbt. In keinem Fall wurden dann noch mit Sudan gefärbte Tröpfchen in den Präparaten gefunden, während Myelin z. B. von neuem, wenn auch in etwas anderem Ton als zuerst, schwach gefärbt hervortrat. So lange also andere, in Schwefeläther und Petroläther leicht lösliche, in Wasser unlösliche und stark lichtbrechende Substanzen, die Sudan leicht lösen, aus thierischen Geweben nicht bekannt sind, dürfen wir alles mit Sudan orange oder scharlachroth Gefärbte für Fett erklären.

Bei flüchtiger Untersuchung, ungenügender Beleuchtung oder Vergrößerung können dem wenig Geübten Verwechslungen mit den stark lichtbrechenden braunen Pigmenten atrophischer Muskelfasern oder Leberzellen unterlaufen, da diese Körnchen bei der angegebenen Behandlung vortrefflich erhalten bleiben und im Kontrast zum bläulichen Grund oft röthlich schimmern. Eine genauere Untersuchung oder auch die Lösungsprobe mit Aether klären dann auf. Wirkliche Lipochrome erhielt ich leider nicht zur Prüfung.

Zur Beurtheilung des praktischen Werths der Färbung müssen wir sie mit den bisher üblichen Untersuchungsmethoden auf Fett vergleichen, der Untersuchung des frischen Materials und der Osmirung. Die Untersuchung frischer Abstreif- oder Zupfpräparate oder von Gefrierschnitten führt ja in vielen Fällen bequem zum Ziel, aber sie lässt sich häufig nicht anwenden. In vielen Fällen kann man mit ihr nicht entscheiden, ob die nachgewiesenen stark lichtbrechenden Körnchen Fett oder irgend eine andere Substanz sind:

denn die oben angeführten Lösungsreactionen versagen hier, da bei ihnen das Eiweiss koagulirt und dadurch das Aussehen der Schnitte derart verändert wird, dass man nicht mehr beurtheilen kann, ob die vorher vorhandenen „Fettkügelchen“ erhalten oder verschwunden seien.

Als grosser Vorzug der Osmirung wäre dagegen hervorzuheben, dass man das osmirte Material einbetten und sehr feine Schnitte herstellen kann. Ich brauche aber nur auf Handwercks Untersuchung zu verweisen, die ergab, dass dabei nicht alles vorhandene Fett geschwärzt und erhalten wird. Das von Handwerck empfohlene Verfahren, Schnitte in erwärmter Marchi-Lösung zu osmiren, gleicht in der Vorbehandlung vollständig dem oben geschilderten, hat also in dieser Hinsicht keine Vorzüge. Das Resultat aber sind, nach meiner Erfahrung beim Vergleich beider Methoden an demselben Material, viel klarere und schärfere Bilder bei Sudan-Haematoxylin- als bei Osmiumbehandlung. Dazu kommt, dass bei Osmiumbildern zuweilen Täuschungen unterlaufen können durch andere osmiumreduzierende Substanzen oder durch schwarzbraune Pigmente und dass osmiumgeschwärztes Fett in Aether und Petroläther doch ungleich schwerer löslich ist, als unverändertes, so dass die oben beschriebenen Lösungsproben sich an Osmiumpräparaten schwerer anstellen lassen, als an Sudanpräparaten. Endlich aber fand ich auch in verschiedenen Fällen mit Sudanfett feinste Fetttröpfchen, die ich nach Handwercks Vorschrift nicht darstellen konnte. Das darf nicht überraschen, da ja nach H.'s Untersuchung nur Olein und Oleinsäure Osmium reduzieren, man aber nicht a priori die Möglichkeit zurückweisen kann, dass in den Geweben reine Palmitin- und Stearinfette entständen.

Handwerck selbst hat anscheinend solche Bilder mit Sudan gesehen. Denn er erwähnt, dass man damit öfters Fett ausserhalb von Zellen finde, nie aber bei Osmierung. Er wagt die Vermuthung, es handle sich um Kunstproducte, indem sich etwas Fett im Sudanalkohol löse und dann wieder im Gewebe ausgefällt werde. Wäre diese Annahme begründet, so müsste man erwarten, viel mehr solcher Bilder zu finden, wenn man Schnitte aus dem Sudanalkohol direct in Wasser bringt. Dann sieht man zwar immer Sudankrystalle in Menge über die Schnitte vertheilt, aber freie Fetttröpfchen ebenso selten wie bei der vorschriftsmässigen Behandlung. Zweitens lassen sich die Bilder von freien Fetttröpfchen, die ich beobachtet

habe, durch jene Annahme nicht erklären; denn diese finden sich dann immer in ganz bestimmten Gewebspartien, sehr unregelmässig über die Schnitte vertheilt, und ohne jede örtliche Beziehung zu grösseren intracellulären Fetttropfen, in deren nächster Nähe allein man sie nach Handwercks Annahme erwarten müsste. Freilich muss man bei allen Präparaten sehr vorsichtig in der Beurtheilung sein; denn Verschleppung von Fett mit dem Mikrotommesser kommt sehr häufig und in jeder Form vor. Die grösseren dieser Tropfen zwar färben sich nur blass, wie oben erwähnt; aber kleinere häufig ebenso intensiv wie das übrige Fett, vermuthlich weil sie unverletzt verlagert worden sind.

Nach alledem scheint mir die Färbung mit Sudan, wenn nöthig mit der Gegenprobe der Aetherlöslichkeit, das zuverlässigste Untersuchungsmittel auf Fett. Sie ist zugleich bequem auszuführen und liefert hübsche Bilder. Ganz besonders eignet sie sich zu Demonstrationszwecken, und zur Aufsuchung sehr seltenen Fettes, z. B. vereinzelter verfetteter Muskelfasern. Ganz leicht fettig degenerirte Muskelfasern fallen auch in dicken und grösseren Schnitten schon bei 70 facher Vergrösserung durch einen röthlichen Schimmer genügend auf. Endlich sind die Präparate haltbarer als Osmiumpräparate. Handwerck giebt an, dass auch bei dem von ihm vorgeschlagenen Einschluss in venetianisches Terpentin ohne Deckglas die Osmiumfärbung sich nicht immer hielte. Die in gutem Glycerinleim eingeschlossenen Sudan-Haemateinpräparate zeigen dagegen auch nach mehr als einem Jahr keine Veränderung.

Zum Schlusse seien hier einige Befunde erwähnt, die ich mit dieser Methode erhob und die vielleicht einiges Interesse erwecken, z. Th. meines Wissens noch nicht bekannt sind.

In allen möglichen Epithelien liessen sich unter pathologischen Bedingungen feine Fetttröpfchen ohne sonstige Degenerationszeichen finden, unter anderm auch in verhornenden Plattenepithelien, ohne dass es sich irgend um eine bösartige Neubildung handeln konnte, z. B. an frisch überhäuteten Stellen chronischer Unterschenkelgeschwüre. Die Fetttröpfchen lagen dann in Zellen des Rete Malpighi in der Nähe der Kerne, ähnlich wie die Keratohyalinkörner. Doch liess sich in Präparaten, in denen auch diese deutlich mit Haematoxylin gefärbt waren, gar keine weitere Beziehung zwischen ihnen und den Fetttröpfchen bemerken.

Im Granulationsgewebe finden sich häufig fettenthaltende junge Bindegewebszellen und noch häufiger mit Fett vollgepfropfte Mastzellen. Im miliaren Tuberkel dagegen sah ich nie Fett, wenn noch keine Verkäsung eingetreten war. Mit dieser tritt auch Fett auf, doch findet sich im Innern etwas ausgedehnterer Käsemassen kein Fett mehr, oder doch nur Spuren, während gerade die Grenze des Käseherdes wie contourirt erscheint von fettführenden Zellen. Dort liegende Riesenzellen ähneln dann zuweilen Fettzellen, während andere Riesenzellen daneben ganz frei von Fett sind. Zuweilen findet man Schnitte durch frische Käsemassen durchzogen von Strichen mit kleinen Fetttröpfchen: es sind das offenbar frühere Grenzen kleinerer Käseherde, die zu dem grossen verschmolzen, wobei auf den „Binnengrenzen“ das Fett dann nicht wieder verschwand, wie es augenscheinlich geschieht bei allmählichem Wachsen der Verkäsung auf Kosten des Tuberkelgewebes.

Dann sah ich bei plötzlichen Kreislaufstörungen, z. B. im Experiment, 6 Stunden nach Unterbindung eines Nierenarteriensastes beim Kaninchen, an der Grenze des Infarctes, starke Schwellung und Verfettung des Gefässendothels.

Endlich beobachtete ich, wie oben erwähnt, Fett ausserhalb von Zellen, und zwar in Form allerfeinster dicht beisammen liegender Tröpfchen innerhalb pathologisch veränderter Intercellularsubstanz. Dass solche Befunde noch nicht beschrieben wurden, beruht wohl darauf, dass diese Fettstäubchen sich weder im frischen Präparat von der sehr stark lichtbrechenden umgebenden Substanz abheben, noch sich meiner Erfahrung nach mit Osmium schwärzen lassen. Solches mit Sudan sehr leicht demonstribare Fett, dessen Tröpfchen sich aber zuweilen nur mit der Immersionslinse getrennt erkennen lassen, fand ich einigemal im hyalin degenerirten Stroma von Carcinomen, dann öfters in der hyalinen Substanz kleiner sklerotischer Arterien und endlich bei einigen Fällen von Amyloid innerhalb der amyloiden Substanz verschiedener Organe. Bei andern Fällen von Amyloid dagegen vermisste ich es auch bei mehrmaliger Untersuchung.

Ich hoffe, die eben angeführten Beobachtungen nach systematischer Nachprüfung des gesammelten Materials bald ausführlicher veröffentlichen zu können.

Ueber einen Fall von chronischer Tuberculose der Parotis.

Die Tuberculose der Parotis gehört zu den allerseltensten pathologischen Befunden. Bis jetzt sind, abgesehen von einem Falle von Leguen, der in der Séance de la société anatomique de Paris am 9. Januar 1896 einen Fall als „Tuberculose ascendente“ der Parotis erwähnte (siehe Progrès médical 1896, No. 1, S. 7), über den aber bisher meines Wissens keine weitere Publication erschienen ist, des genaueren beschrieben nur zwei Fälle, nämlich die Fälle von Stubenrauch 1894 und Bockhorn 1898.

Im Falle von Stubenrauch (siehe Archiv für klin. Chirurgie, Bd. 47, Heft 1, S. 26) handelte es sich um einen sonst völlig gesunden 60jährigen Mann, der seit mehreren Jahren an Stomatitis und profuser Speichelsecretion gelitten hatte. Bei seiner Aufnahme in die Universitäts-Poliklinik in München fand man vor dem rechten Ohre eine 3 cm im Durchmesser haltende halbkugelige cystische Geschwulst, die von normaler verschieblicher Haut bedeckt war. Dieselbe hatte sich im Laufe von 3 Monaten aus einem kleinen, harten Knoten, der keine Beschwerden verursacht hatte, entwickelt. Bei der Exstirpation erwies sich der Tumor als eine aus dem umgebenden Parotidgewebe leicht ausschälbare mit einer speichelartigen Flüssigkeit erfüllte Cyste, die nur an der Basis mit dem Drüsengewebe inniger verwachsen war. Die mikroskopische Untersuchung der Cystenwand ergab als innerste Schicht tuberculöses Granulationsgewebe (von Leukocyten umgebene Epitheloidzellenhäufen mit stellenweiser centraler Nekrose, hie und da Riesenzellen aufweisend). Durch fibrilläres Bindegewebe war von dieser geschieden eine zweite Schicht, bestehend aus zerstreutliegenden Ausführungsgängen, durch Epitheloidzellentuberkel getrennt. Die Gefäße erschienen verdickt, ihr Lumen verengt und zeigten dieselben kleinzellige Infiltration in der Umgebung. Die äusserste Gewebslage in der Cystenwand erwies sich als bestehend aus Drüsenläppchen, von welchen meist die peripher gelegenen Theile erkrankt waren. Auch hier fanden sich Epitheloidzellentuberkel, obliterirte Gefäße, die wie auch die Drüsenausführungsgänge kleinzellige Infiltration in der Nachbarschaft zeigten. Der mikroskopische

Nachweis der Tuberkelbacillen bestätigt culose.

In dem von Bockhorn beschriebenen (klin. Chirurgie, Bd. 56, Heft 1, S. 189) immer gesunden 39jährigen Patientin eine die ganze linke Wange einnehmende Geschwulst entwickelt. Dieselbe die Haut darüber geröthet, gespannt und Die in zwei Operationen und nachherige Behandlung auf der Klinik des Herrn Berlin vorgenommene Entfernung der Patientin vollkommener Heilung zu. Untersuchung fand sich auch hier 1. no 2. Auftreten von Rundzellenanhäufungen im Bindegewebe, 3. eine Schicht mit ation, Epitheloidzellen und Riesenzellen, und 4. Partien nur mit Verkäsung. Am mikroskopisch Tuberkelbacillen nachgew.

Bei Erörterung der Genese der Tub keiner der beiden Autoren zu einem besti rauch schliesst eine primäre tuberculö. Parotis gelegenen Lymphdrüsen wegen v artigen Gewebes in den untersuchten Sel eine ductugene Entstehung der Tubercul ihm die chronische Stomatitis und die um die Ausführungsgänge zu sprechen s die verschiedenen überhaupt denkbaren auf seinen Fall spricht sich Bockhorn Erkrankung der in der Parotis gelegen zuschliessen; eine Infection von den Tor scheinlich, weil Patientin nie an Angin eine ductugene Entstehung spricht nicht so dürfte also die tuberculoase Erkrankung vielleicht durch Vermittelung der Lymph entstanden sein.

Es erscheint somit die Mittheilung wichtig, um auf diese Weise der Frage n culose der Parotis näher zu rücken.

Mein Fall betrifft ein 15 jähriges M

am 31. Dezember 1898 auf die II. interne Abtheilung des Herrn Hofrath Professor Dr. Pribram aufgenommen wurde. Dieselbe hatte seit 4 Wochen eine Anschwellung an der rechten Wange in der Parotisgegend bemerkt; welche hie und da besonders bei Nacht schmerzhaft war. Seit 14 Tagen hatte sich Husten ohne Auswurf gezeigt und waren in der Nacht Schweisse aufgetreten; dabei war der Appetit geringer geworden. Bis auf einen vor 2 Jahren überstandenen „Typhus“ war Patientin früher immer gesund gewesen. Ihre Eltern und Geschwister sollen ebenfalls immer gesund gewesen sein. Bei Erhebung des Status constatirte man bei der auffallend blassen und mässig fiebernden (38.1°C) Patientin eine der rechten Parotis entsprechende Anschwellung, über welcher die Haut nicht faltbar war und wärmer erschien. Die Mundöffnung des rechten Ductus Stenonianus sprang als kleinerbsengrosse, bei Druck leicht schmerzhaft, etwas geröthete Protuberanz vor. Weiter zeigte sich eine Vergrösserung der rechtsseitigen Halslymphdrüsen. Ueber den Lungen bestanden nur vereinzelte Rasselgeräusche. Sonst liess sich nichts pathologisches nachweisen. Am 11. Januar 1899 wurde die Patientin behufs Vornahme eines etwaigen chirurgischen Eingriffes auf die Klinik des Herrn Professor Dr. Wölfler transferirt. Hier constatirte man eine Anschwellung in der rechten Parotisgegend; dieselbe war ziemlich derb, aus einem Ganzen bestehend und zeigte in der Höhe des äusseren Gehörganges Fluctuation, sie war bei Druck schmerzhaft; die Haut darüber erschien nicht geröthet. Der Mund konnte nur wenig geöffnet werden. Die Geschwulst begrenzte sich nach hinten bis über den Musculus sternocleido-mastoideus, ging über den Unterkieferwinkel nach abwärts und nach vorne bis zum Vorderrande des Musculus masseter. Die Lymphdrüsen des Halses waren tastbar und vergrössert. Bei der noch am 11. Januar 1899 vorgenommenen Incision über der fluctuirenden Stelle entleerten sich necrotische Massen. Die Incision wurde durch einen Trockenverband bedeckt. Vom nächsten Tage an stieg nun die Temperatur constinuirlich höher, sodass dieselbe am 16. Januar 1899 40.2°C erreichte. Am 13. Januar constatirte man über der rechten Lunge oben und unten etwas Dämpfung, leichtes Bronchialathmen und verstärkten Stimmfremitus. Im Secrete, welches sich aus der Incisionswunde entleerte, wurden mikroskopisch zahlreiche Tuberkelbacillen nachgewiesen. Nun wurde die Patientin abermals auf die

II. interne Abtheilung des H
transferirt. Auch hier ergab
Secretes aus der Incisionswun
bacillen. Das 40° C betrage
zum Tode an. Am 25. Jan
wodurch die ohnedies sehr
wurde. Am 2. Februar 11
klinische Diagnose wurd
Chlorosis und Tuberculosis p

Die am 3. Februar 1899
anatomischen Institute von
folgenden Befund:

Der Körper war 164 c
gut entwickelter Muskulatur u
subcutaneus. Die allgemein
der linken Mamma fand sich
Haut mit zahlreichen bis e
Ebensolche kleine Blutungen
seite des linken Handgelenke
hängigen Körperpartien nicht
an den Extremitäten deutlich
braun, die Pupillen mittelw
als die linke. Die sichtbares
Vor dem rechten Ohre in
eine schräg nach abwärts in
Mundwinkel zu verlaufende,
klaffende Incisionswunde, in de
war. Die ganze Gegend der
Haut darüber aber nicht geröt
mittlerer Länge, die Mammae
domen überragte etwas das N
waren nicht gespannt. Das ä
Die weichen Schädeldeck
Hälfte fanden sich 3 circa 1 c
hatte einen Horizontalumfang
Dicke. Die Sinus der harten E
Blut. Die weichen Hirnhäut
Anaemie und war die weisse
Rinde und das Mark der bei

reichen frischen punktförmigen Haemorrhagien durchsetzt. Das Zwerchfell reichte rechts bis zur 3., links bis zur 4. Rippe. Die blasse Schleimhaut des Mundes und Pharynx war nicht pathologisch verändert. Die Zähne waren vollkommen intakt. Das Ostium des rechten Ductus Stenonianus erwies sich als völlig normal. Dagegen erschien die rechte Parotis bei der vorgenommenen Präparation total verkäst. Sie bestand aus einem Aggregate von hanfkorn- bis haselnussgrossen käsigen Herden, welche zum Theile bereits zur Consistenz eines dicken Eiters erweicht waren. Makroskopisch erkennbares Parotisgewebe war nirgends mehr zu sehen. Ebenso waren die rechtsseitigen submaxillaren Lymphdrüsen, wie auch die sonstigen oberflächlichen und tiefen Lymphdrüsen auf der rechten Halsseite verkäst. Die Glandulae salivales submaxillares und sublinguales erschienen makroskopisch, sowie die l. Parotis nicht erkrankt. Die Schilddrüse liess nichts pathologisches erkennen, ebenso wenig die Schleimhaut des Larynx und der Trachea, die nur grosse Blässe aufwiesen. Die Lymphdrüsen an der linken Halsseite waren nicht verändert. Die Lungen waren frei, zeigten mässige Dunsung, erschienen auf dem Durchschnitt blass, oedematös und waren von spärlichen bis halberbsengrossen weislichgelben Knötchen durchsetzt. Die peribronchialen Lymphdrüsen der rechten Seite, von welchen zwei stark verkalkt waren, waren deutlich vergrössert. Die linksseitigen peribronchialen Lymphdrüsen erwiesen sich anthrakotisch und auf dem Durchschnitt von kleinen weisslichen Knötchen durchsetzt. Im Herzbeutel fanden sich zwei Esslöffel serös-fibrinösen Exsudates. Das Pericard war mit einigen käsigen Knötchen von Erbsengrösse besetzt. Das Herz zeigte von der Blässe abgesehen nichts abnormes. Den gleichen Befund gab der Oesophagus. Die Leber war entsprechend gross von gewöhnlicher Consistenz und liess auf ihrer Oberfläche wie auf dem Durchschnitte stecknadelkopfgrosse über die Fläche nicht vorspringende weissliche Knötchen erkennen. Die Milz war von massenhaften gleich beschaffenen Knötchen durchsetzt. Die Nieren waren blass, sonst gesund, desgleichen der übrige Harnapparat. Auf dem linken Ovarium sass kurzgestielt ein erbsengrosses accessorisches Ovarium. Ersteres zeigte auf dem Einschnitt einen über erbsengrossen frischen Blutungsherd in einen Follikel. Der übrige Genitalapparat, der ganze Magen und Darmcanal, das

Pankreas und die Nebennieren liessen mit Ausnahme der Blässe nichts pathologisches erkennen. Die pathologisch-anatomische Diagnose lautete: Tuberculosis obsoleta glandularum lymphaticarum peribronchialium dextrarum. Tuberculosis chronica parotidis dextrae et glandularum lymphaticarum colli lateris dextri. Tuberculosis chronica pulmonum, hepatis, lienis et pericardii. Echyposes multiplices cerebri, cerebelli et cutis. Haemorrhogia in folliculo ovarii sinistri. Anaemia universalis. Ovarium accessorium sinistrum.

Zum Zwecke der weiteren Untersuchung wurde ein grosses Stück der rechtsseitigen Parotis aus der Leiche herausgeschnitten und in 2 Scheiben zerlegt. Die eine derselben wurde behufs makroskopischer Demonstration nach Kaiserling conservirt, die andere Scheibe wurde für die vorzunehmende histologische Untersuchung in 5 Stück zertheilt, diese Stücke in Alkohol gehärtet und nach Celloidineinbettung geschnitten. Eine gleiche Härtung in Alkohol erfuhren die beiden Gaumentonsillen, die beiderseitigen Glandulae salivales sublinguales, ein Stück der Glandula salivalis submaxillaris dextra und schliesslich je ein Stück Leber und Milz. Die sofortige mikroskopische Untersuchung der Ausstrichpräparate von den Schnittflächen der verkästen rechten Parotis, mittelst der Verfahren von Ehrlich und Ziehl-Neelsen ergab reichlichste Tuberkelbacillen.

Das Ergebniss der histologischen Untersuchung der fünf aus der Parotis herausgeschnittenen erkrankten Gewebstücke, bei denen durchwegs die Färbung mit Haematoxylin-Eosin angewandt wurde, war folgendes:

Stück I. Dasselbe wies ziemlich grosse Herden von Verkäsung auf; an der Peripherie dieser aber auch selbständig meist die Mitte einzelner Läppchen einnehmend fand sich Granulationsgewebe, welches sich vielfach zu Miliartuberkeln verdichtete. Dieses Granulationsgewebe erwies sich als epitheloides Tuberkelgewebe. Auf dieses folgte nach aussen zu kleinzellige Infiltration, wodurch die benachbarten Acini oft vollständig verdeckt wurden.

Stück II. Hier fand sich der gleiche Befund wie in I. Ausserdem konnte man mitten im Granulationsgewebe verlaufende, erweiterte mit Detritus erfüllte grössere Drüsengänge noch deutlich erkennen, deren Epithel bereits in Zerfall begriffen war. In deren Nähe befindliche Blutgefässe erschienen nicht pathologisch verändert.

Andererseits waren aber vielfach in verkästem Gewebe liegende frisch thrombosirte Gefässe zu sehen.

Stück III zeigte theils noch völlig erhaltene Drüsenläppchen, theils solche, die im Centrum Granulationsgewebe enthielten, an welches sich nach aussen Verkäsung anschloss. In einzelnen Arterien und Venen, die in verkästem Gewebe lagen, war Thrombose (Fibrin und Leukocyten) wahrzunehmen.

Stück IV (siehe Fig. I). Auch hier waren wiederum grössere und kleinere Herde von Verkäsung mit peripherem Granulationsgewebe im Centrum von Drüsenläppchen sichtbar. In diesen Herden waren oft von Detritus erfüllte obliterirte Drüsengänge gelegen. In den noch nicht zerfallenen Drüsenpartien zeigten sich an den Drüsengängen Entzündungserscheinungen, während die Blutgefässe noch keine Veränderung aufwiesen. Innerhalb des verkästen Gewebes lagen stellenweise thrombosirte Gefässe.

Stück V liess gleichfalls Herde von Verkäsung mit peripher angeordnetem Granulationsgewebe erkennen, in welchem hier und da grössere oder kleinere Drüsenpartien noch erhalten waren. Stellenweise waren in Schnitten dieses Stückes Käseherde in dem benachbarte Acini von einander trennenden Bindegewebe ge-

Fig. I.

lagert, die von diesem auf das umliegende Drüsengewebe übergriffen (siehe Fig. II).

In den Schnitten von sämtlichen fünf Stücken wurde nach Tuberkelbacillen gesucht und hierzu die früher erwähnten Färbungsmethoden benützt. Schon nach relativ kurzem Suchen gelang es in allen Schnitten Tuberkelbacillen in stattlicher Zahl aufzufinden und zwar lagen dieselben theils mitten im verkästen Gewebe,

Fig. II.

theils an der Grenze zwischen diesem und dem tuberkulösem Granulationsgewebe.

Nur in Schnitten von Stück III waren die Tuberkelbacillen ausserdem noch haufenweise in nächster Umgebung von drei grösseren Blutgefässen, von denen zwei frischer, das dritte älter thrombosirt waren, halbkreisförmig in grösstenteils verkästem Gewebe gelagert; und zwar in solcher Menge, dass man bereits mit

schwacher Vergrößerung dieselben als roth gefärbte Einlagerungen in dem mit Löfflers Methylenblau nachgefärbten Gewebe erkennen konnte. Nirgends jedoch war und zwar auch nicht ein einziger Tuberkelbacillus innerhalb von Drüsengängen, weder in erhaltenen noch in bereits erkrankten, wie auch nicht in Gefässen zu finden.

Die mikroskopische Untersuchung der beiden Gaumentonsillen, der Glandulae salivales sublinguales und der Glandula salivaris submaxillaris dextra ergab bis auf geringe Lipomatose in den Speicheldrüsen vollkommen normale Verhältnisse. Dagegen wurde die schon makroskopisch gestellte Diagnose auf Tuberkulose im Bereiche der zahlreichen Knötchen in Leber und Milz durch das Mikroskop vollkommen bestätigt, indem dieselben sich als zerstreute Herde miliarer Tuberkel erwiesen, die meist im Centrum starke Verkäsung zeigten und den gleichen Charakter hatten, wie die Tuberkelherde in der rechtseitigen Parotis.

Es liegt somit hier in der That ein Fall von Tuberkulose der Parotis vor, und zwar chronischen Charakters, was durch die bereits hochgradige Verkäsung gekennzeichnet ist, und zeichnet sich dieselbe durch den grossen Reichthum an Tuberkelbacillen aus. Geht man an die Erörterung der Genese dieser tuberkulösen Erkrankung der Parotis, so sind, wie es bereits Bockhorn auseinandergesetzt hat, folgende Möglichkeiten ins Auge zu fassen:

1. Könnte es sich um eine primäre Tuberkulose der im Innern der Parotis gelegenen Lymphdrüsen handeln, die erst secundär auf jene übergegriffen hatte. Da in sämmtlichen untersuchten Schnitten von der Parotis nirgends eine Spur von Lymphdrüsengewebe zu finden war, glaube ich diese Entstehungsart ausschliessen zu dürfen.

2. Wäre an ein Aufsteigen der tuberkulösen Erkrankung von der Mundhöhle aus innerhalb des Ductus Stenonianus in die Drüse selbst zu denken, i. e. an eine ascendirende Tuberkulose der Parotis.

Gegen eine derartige Auffassung meines Falles scheint mir zu sprechen a) der in der Leiche ganz normale Befund an der Mündung des rechtseitigen Ductus Stenonianus in der Mundhöhle, b) der vollständige Mangel von Tuberkelbacillen in Drüsengängen in den zahlreichen untersuchten Schnitten, c) das Fehlen von dominirenden Veränderungen in den Drüsengängen; vielmehr lassen

sich die pathologischen Veränderungen an diesen ganz gut als secundär erklären.

3. Ist die Entstehung auf interacinösem Wege, also auf dem Wege der Blut- oder Lymphbahn zu bedenken und zwar entweder von der Mundhöhle aus, wo ja auch beim gesunden Menschen, wie von vielen Autoren nachgewiesen wurde, häufig Tuberkelbacillen sich finden, oder einem anderweitigen tuberkulösen Herde im Körper. Als Anhaltspunkte für eine derartige Auffassung der Genese in meinem Falle sind zu erwähnen: a) der theils intra-, theils interlobulare Beginn des tuberkulösen Prozesses (siehe Fig. I u. II). b) Die anatomische Identität der Tuberkulosenherde in der Parotis mit den Tuberkelherden in der Leber und Milz. c) Der Umstand, dass die Verbreitung der Tuberkelbacillen eine derartige war, dass mitunter grosse Mengen in förmlich dichtgedrängten Haufen in der unmittelbaren Nähe von grossen Blutgefässen, die oft älter thrombosirt waren, sich fanden. Da eine Stomatitis nicht vorhanden war, ferner die Zähne gesund waren und keine tuberkulöse Erkrankung der Tonsillen sich nachweisen liess, erscheint die Annahme der Genese der Parotistuberkulose von der Mundhöhle aus unwahrscheinlich. Ich glaube daher meinen Fall in genetischer Hinsicht dahin auffassen zu müssen, dass hier von einem älteren tuberkulösen Herde, etwa von der Tuberkulose der rechtseitigen peribronchialen Lymphdrüsen auf dem Wege der Blutbahn Tuberkelbacillen in die rechtseitige Parotis importirt wurden und dort die Parotistuberkulose erzeugten. Die Tuberkulose der Lymphdrüsen an der rechten Halsseite entwickelte sich dann secundär in Bezug auf die Tuberkulose der rechtseitigen Parotis.

Zum Schlusse sei mir gestattet, meinem verehrten Chef, Herrn Hofrath Professor Dr. Chiari für die vielfache Förderung meiner Arbeit meinen ergebensten Dank auszusprechen.

Erklärung der Abbildungen.

Figur 1. Schnitt aus dem Stück IV. der rechtseitigen Parotis. Mikr. Zeiss. Oc. 2. Obj. a₃.

Man sieht hier Tuberkelherde in Drüsenläppchen der Parotis mit centraler Verkäsung; in dem einen Herde ist ein mit Detritus erfüllter Ausführungsgang zu erkennen.

Figur 2. Schnitt aus dem Stück V der rechtsseitigen Parotis. Mikr. Zeiss. Oc. 2, Obj. a₃

Tuberkelherd zwischen zwei Drüsenläppchen der Parotis.

42. Herr Dr. Hermann von Schrötter-Wien.

Demonstration einer seltenen Geschwulst
vom Larynxeingang.

Unter einer grösseren Zahl von Carcinomen des Larynx und Pharynx, die ich im heurigen Jahre in viro sowie bei der Nekropsie zu beobachten Gelegenheit hatte, möchte ich mir erlauben Ihnen die Präparate des folgenden Falles zu zeigen, der ein gewiss selteneres Specimen darstellt.

Es handelt sich, wie Sie aus den Abbildungen entnehmen wollen, um eine ca. 3 cm lange, ca. 2 cm breite glatte walzen-

Carcinoma pendulum plic. aryepigl. sin.

förmige Geschwulst, die derart auf der linken aryepiglottischen Falte ritt, dass der obere, innere Antheil die Larynxlichtung bei tiefer Respiration vollständig ausfüllte, während die andere Hälfte nach abwärts in den linken Sinus pyriformis hineinragte. Drüsen-schwellungen waren bei dem 72 jährigen Kranken nicht zu constatiren.

Nach der Entfernung, bei welcher, wie Sie sehen, ein beträchtlicher Antheil faltbarer succulenter Schleimhaut mitgenommen wurde,

erwies sich der ca. 8 gr schwere Tumor von derber Consistenz und alveolarem Gefüge. In ein dünneres und dickeres Netzwerk von Bindegewebe ragen zapfenartig durch Druck- und Anpassungsverhältnisse mannigfach deformirte epitheliale Elemente hinein. Nur an einigen Stellen konnte nach Anfertigung zahlreicher Serien der Ausgang vom Deckepithele nachgewiesen werden; nirgends besteht ein organischer Zusammenhang zwischen den Zellnestern und dem Stroma, stets sind beide Texturen scharf von einander geschieden. Cancroidperlen oder regressive Metamorphosen sind nicht vorhanden.

Was den Fall bemerkenswerth macht, ist das polypöse Auftreten des Carcinoms, das als beweglicher pendulirender Tumor mit schmalem Stiele von der pharyngealen Fläche der linken aryepiglottischen Falte ausgegangen war. Es besteht somit eine Aehnlichkeit mit jenen polypösen Carcinomen wie sie mitunter an der äusseren Haut vorkommen.

Die Abbildung von zwei scheinbar analogen, an der v. Schrötter'schen Klinik beobachteten Fällen, bei welchen es sich jedoch um der Larynxumrandung aufsitzende Sarcome (Spindellzellensarcome) handelte, möchte ich mir noch beizufügen erlauben.

43. Herr Hans Schmaus-München.

Zur Struktur der Leberzellen.

An den Randpartieen feiner Schnitte von Leberstückchen, welche mit den gewöhnlichen Fixationsmitteln behandelt worden waren, fällt regelmässig eine von jener der inneren Theile verschiedene Structur der Zellkörper auf, nämlich eine dort fehlende, wabige Beschaffenheit, wobei es sich indess nicht um eine echte Wabenstructur, sondern um eine Bläschenstructur handelt, indem der Zellkörper grösstentheils aus feinen, im optischen Durchschnitt als Ringkörper erscheinenden Bläschen zusammengesetzt ist. Diese Structureigenthümlichkeit, welche auch an anderen Organen hervortritt, wurde schon früher von mir und Böhm beschrieben und auf eine stärkere Quellung der Randtheile zurückgeführt. Nach nun-

mehr von E. Albrecht und mir vorgenommenen Untersuchungen handelt es sich dabei um einen Effect der bei Einwirkung der Reagentien in den Zellkörpern auftretenden „tropfigen Entmischung“. In den Randtheilen der Präparate bleiben dieser Tropfen auch bei der durch die Fixationsmittel hervorgerufenen Gerinnung in jener Form bestehen, während in den inneren Theilen der Stückchen dieselben später schrumpfen und so die gewöhnlich im Zellkörper wahrzunehmenden Körner — nämlich saediges- und feinkörniges Gerinnsel bilden.

Eine tropfige Entmischung kommt aber nicht bloss durch die Wirkung von Reagentien, sondern auch an der lebenden Zelle als periodischer Zustand vor. Wahrscheinlich hängt dieselbe mit verschiedenen Functionszuständen der Zelle zusammen; es handelt sich also um „functionelle“ Structuren. In den Leberzellen ist die Entmischung am stärksten ausgesprochen und in Form grosser Tropfen (im Hungerzustand) vorhanden. Bei reichlicher Fetteinlagerung in den Zellen tritt sie, wenn auch weniger ausgesprochen, neben den Fetttropfen und von diesen unterscheidbar auf. Bei Kohlehydratfütterung zeigen die stark glykogenhaltigen Zellen bei der frischen, in der früher angegebenen Weise vorgenommenen Untersuchung theils keine deutliche Entmischung, theils zwischen den Entmischungstropfen auffallend breite opake Zwischenräume. Manchmal erscheinen die Zellen, abgesehen von dem etwa vorhandenen Fett, fast völlig homogen. Es spricht dies im Allgemeinen dafür, dass das Glykogen den Zellen nicht in Körnern oder Schollen, sondern in diffuser Form eingelagert ist. An fixirten, in entsprechender Weise behandelten Präparaten zeigt sich das Glykogen in Form von Schollen oder Körnern oder in Form eines Netzwerkes oder eines Wabenwerkes eingelagert. Im Ganzen bilden hier die Glykogenmassen innerhalb der Zellen, wie bekannt, vielfach unregelmässige und besonders halbmondförmige Einlagerungen. An Präparaten, welche ohne Rücksicht auf Erhaltung des Glykogens mit den gewöhnlichen Reagentien vorbehandelt waren, lassen die Zellen (nach vorhergegangener Kohlehydratfütterung) meistens grosse, unregelmässige oder halbmondförmige, im Allgemeinen nach der Oberfläche der Stücke zu orientirte Lücken erkennen, welche als „Glykogenlücken“ bezeichnet werden können. Solche finden sich auch neben nachweisbarem Glykogen in Schnitten, in welchen das Glykogen conservirt ist. Es lässt das darauf schliessen, dass

durch manche Fixationsmittel, insbesondere durch Formol-Müller und Sublimat, das Glykogen nicht sofort ausgefällt, sondern zunächst im Diffusionsstrom mitgenommen wird und sich erst später, wenn die gerinnenden Zellgrenzen der weiteren Verbreitung Halt gebieten, in der erwähnten Form niederschlägt. Das durch Formol-Müller oder Sublimat fixirte Glykogen ist durch nachträgliche Wasserbehandlung nicht oder nur mehr sehr schwer löslich. (Demonstration.)

44. Herr Eugen Albrecht-München.

Zur physiologischen und pathologischen Morphologie der Nierenzellen.

(Hierzu Tafel 7.)

An wenigen Fragen lässt sich die reactionäre Macht einmal gebildeter und überkommener Begriffe und Vorstellungen so deutlich erkennen, wie an der Geschichte unserer Anschauungen über die elementare Structur und den Aggregatzustand des Protoplasmas. Man hat sich auf Grund von Beobachtungen und Erwägungen, welche zur Zeit Brücke's oder der ersten von Flemming's berühmten Untersuchungen beweisend erscheinen mochten, daran gewöhnt, für die lebende Substanz die Doppelzusammensetzung aus einer festen Structurgrundlage und einer flüssigen Zwischensubstanz als Postulat anzunehmen, oder schlechthin als erwiesen zu betrachten. Unsere moderne Fixations- und Färbetechnik, so schöne Erfolge sie nach anderer Richtung gezeitigt hat, musste naturgemäss von jener Grundfrage der Zellbiologie nach dem Aggregatzustande der lebenden Substanz, für welche sie keinerlei Aufklärung zu bieten vermochte, ablenken — und so erlebten wir in den letzten Jahrzehnten wiederholt das Schauspiel, dass sogar so grundlegende Untersuchungen wie jene von Berthold, oder die neuern von Bütschli und seinen Schülern, von Quincke und Andern nicht zu einer gründlichen Revision unserer Vorstellungen von der physikalischen Natur der lebenden Substanz zu führen imstande waren. Eine solche Revision aber ist eine unbedingte Forderung, wenn unsere Zellforschung nicht in

ein endloses Sammeln und Aneinanderreihen von Zelleichenbildern ausarten soll, wenn nicht der heute schon fast aufgehobene Zusammenhang der Morphologie mit den Fragen und Forschungsweisen der physikalischen und chemischen Physiologie völlig verloren gehen soll.

Ich habe bereits in mehreren Mittheilungen darzuthun versucht, dass durch eine von den früheren abweichende Art experimenteller Untersuchung der Zellen zunächst jene eine Grundfrage der Zellforschung, nach der physikalischen Natur des Protoplasmas, in sehr vielen Fällen positiv entscheidbar ist, und zwar bisher zu meist in dem Sinne sich beantworten liess, dass das Protoplasma und viele seiner Producte, wie dies schon die genannten Autoren wahrscheinlich zu machen versuchten, rein aus flüssigen Bestandtheilen sich aufbaut. So lange man die Gesetzmässigkeiten nicht kannte, welche in Flüssigkeiten in ebenso streng normirter Weise, wie in starren Systemen formbildend zu wirken vermögen, so lange mochte einer solchen Behauptung der prinzipielle Einwand entgegen gehalten werden, dass feste, dauernde Structuren nur in festen — im physikalischen Sinne des Wortes — Bildungen denkbar seien. Dieser Einwand ist hinfällig durch die zahlreichen Untersuchungen zur Molekularphysik der Flüssigkeiten, welche theils von Physikern, theils von Biologen bereits ausgeführt sind. Es kann sich also, nachdem die Möglichkeit einer Morphologie auch der Flüssigkeiten im Principe erwiesen ist, für den Fall der lebenden Substanzen heute nur darum handeln, ob in jedem einzelnen Falle die Entscheidung über den Aggregatzustand möglich ist, ob die Schwierigkeiten der Untersuchung nicht für unsere Hilfsmittel unüberwindlich sind.

Gestatten Sie, dass ich Ihnen heute zunächst an dem Beispiel der Nierenzellen, welches sich zu solcher Beweisführung und zur Nachprüfung besonders eignet, den Beweis ihrer Flüssigkeitsnatur rekapitulire¹⁾.

Die Epithelien der gewundenen Harnkanälchen zeigen frisch und ohne Zusatz mit den stärkstmöglichen Vergrösserungen untersucht, die bekannte basale Stäbchenstructur, dem entsprechend in der Flächenansicht der Kanälchen dicht nebeneinander stehende, wie Körnchen erscheinende Stäbchenquerschnitte.

¹⁾ Vgl. Schmaus und Albrecht, Zur Frage der Koagulationsnekrose. Deutsche med. Wschr. 1899. No. 6 u. 7.

Durch dieses positive Ergebniss der Untersuchung frischer Nierenzellen mittels Oelimmersion wird der Streit über die Natur der basalen Stäbchen ohne weiters entschieden; von einer Wabenstructur oder einer Entstehung derselben durch Einfaltung der Zellwand kann keine Rede sein.

Die Kerne liegen an der inneren Grenze der Stäbchen, manchmal etwas tiefer, manchmal mehr gegen das Lumen zu. Sie zeigen einen scharfen linearen Kontur, im Innern lassen sie nur gelegentlich ein nucleolusähnliches Gebilde erkennen, zumeist erscheint das Innere homogen. Weiter nach innen sieht man zunächst eine nach Thierarten und Individuen (Secretionszuständen?) verschieden grosse Anzahl glänzender Körnchen, welche oft in ziemlich regelmässigen Abständen in Ruhelage verharren und so vermuthen lassen, dass sie durch irgendwelche Structurelemente vielleicht durch die Wände äusserst feinwandiger Tropfen (s. u.) fixirt sind. Manchmal lassen sich auch solche Wände mit Sicherheit erkennen. Ein Bürstenbesatz ist bei der Untersuchung frischer Zellen fast nie erkennbar: hier versagt offenbar die Methode der Untersuchung ohne Zusatzflüssigkeiten. Andererseits sind die genannten glänzenden Körnchen, soviel ich sehe, bisher in der Literatur nirgends erwähnt worden; ihr Vorhandensein scheint mir aber schon deswegen von Bedeutung, weil ich ähnliche Körnchen (Tröpfchen) in allen bisher untersuchten sezernirenden, sowie in vielen anderen Zellen wahrnehmen konnte und denselben somit sicher irgendwelche wesentliche physiologische Wertung zukommen muss.

Bei Zusatz von Wasser (oder physiologischer Kochsalzlösung) nun zeigt sich in kürzester Frist der ganze Stäbchensaum, ebenso aber auch die centralen Abschnitte der Zelle umgewandelt in eine äusserst grosse Anzahl von feinen Tropfen: die Zelleibmasse ist, um den von mir vorgeschlagenen Ausdruck zu gebrauchen, gleichmässig tropfig entmischt¹⁾.

Zwischen den Tropfen treten die glänzenden Körnchen nunmehr noch deutlicher hervor. Bei Druck gelingt es häufig, einzelne Tropfen aus der zerpressten Zelle hinwegschwimmen zu sehen. Die Kerne bleiben zunächst unverändert; später zeigen sie doppelt contrirte Kernmembran, Kerngerüst etc. in der bekannten Weise.

¹⁾ S. Sitzungsberichte der Gesellschaft für Morphologie und Physiologie. München 1898. 1899.

Weiterhin tritt, indem die zunächst nur wenig verdünnte Zellgrundflüssigkeit mehr und mehr Wasser aufnimmt, bezw. im Wasser etc. sich löst, an den Zellen der zerrissenen Harnkanälchen gleichseitig eine zunehmende Vergrößerung und Abblassung der Tropfen auf, bis dieselben sich nicht mehr unterscheiden lassen, sei es nun, dass sie ausserordentlich stark Wasser aufnehmen, sei es, dass sie mit der Grundflüssigkeit sich homogen mischen.

Hier sind einige Bemerkungen nothwendig. Das Phänomen der tropfigen Entmischung ist beweisend für die Flüssigkeitsnatur der entmischten Substanzen unter der Voraussetzung, dass nicht durch die entmischenden Reagentien selbst eine Lösung vorher fester Bestandtheile erfolgt sein könne. Der Herzmuskel z. B., welcher mittelst Wasser nur in seinem protoplasmatischen Theile entmischbar ist, zerfällt in Tropfen auch in seiner contractilen Substanz, sobald er in 0,25 % Ammoniaklösung gebracht wird. So wenig seine Nichtentmischbarkeit in Wasser gegen die Flüssigkeitsnatur der contractilen Substanz sprechen kann — es kann sich ja und wird sich vermuthlich hier um Körper handeln, die in Wasser nicht löslich sind —, so wenig ist die eben erwähnte tropfige Entmischung in NH_3 für die Flüssigkeitsnatur der contractilen Substanz beweisend: denn hier handelt es sich vermuthlich um eine primäre Lösung des Myosins oder anderer Bestandtheile, wofür auch die weiter folgenden Veränderungen und die bekannten Daten der physiologischen Chemie sprechen, auf die ich hier nicht eingehen will. Indessen darf man wohl für den Fall der Nierenzelle und das angewendete Reagens, Wasser, eine analoge Vermuthung ruhig zurückweisen: denn es ist kaum anzunehmen und kaum je angenommen worden, dass gerade diejenigen Substanzen, welche in Wasser oder sehr starken Verdünnungen der umgebenden Flüssigkeit leicht in Lösung gehen, also etwa Albumine, Globuline etc. die „feste“, dauernde Grundlage der Zelle bilden sollten; ausserdem findet, wie erwähnt, die Entmischung so momentan, wie mit einem Rucke statt, dass auch hieraus auf eine ausserordentliche Labilität der betreffenden ausfallenden Substanzen geschlossen werden muss; endlich ist, wenn man etwa annehmen sollte, dass vorher feste Substanzen quellen und sich in der neuen Flüssigkeit zertheilen sollten, dagegen einzuwenden, dass von derartigen quellenden Granulis oder Netzen etc., welche doch auch von Anfang an deutlich, bezw. deutlicher als nach eingetretener

„Quellung“ sein müssten, auch bei continuirlicher Beobachtung nichts wahrnehmbar ist.

Als zweiten Punkt möchte ich hervorheben, dass die Entmischung in dem ganzen Zelleib, sowohl in der Region der Stäbchen, als mehr central, gleichmässig (wenn auch nicht in gleich grossen Tropfen) erfolgt, — ebenso wie in allen anderen mit Entmischung reagirenden thierischen und pflanzlichen Zellen. Es muss sich also hier wohl um irgend eine auch für die verschiedenartigstructurirten Elemente der Zellen und für verschiedene Zellarten gemeinsame Eigenschaft handeln, welche in diesem Verhalten gegenüber dem Wasser, sowie verdünnten Salzlösungen zur Geltung kommt. Man wird sofort dazu gedrängt, an ganz bestimmte gleichmässig vertheilte Körper, chemische Verbindungen zu denken; indessen möchte ich die Mittheilung der speciellen Vermuthungen, die sich mir in dieser Hinsicht ergaben, verschieben, bis ich Versuche vorzulegen vermag.

Auf einen für die Physiologie wie Pathologie der Zelle gleich wichtigen Punkt mag hier gleichfalls hingewiesen sein. Mit der Feststellung der Flüssigkeitsnatur des ganzen Zellinhalts in der Nierenzelle ist dieselbe zu einem s. v. v. „lebenden Flüssigkeitsgemenge“ geworden: ein bedeutend grösserer Theil der Lebensthätigkeiten der Zelle als gewöhnlich angenommen wird, fällt damit in das Gebiet der Flüssigkeitsphysiologie und Flüssigkeitspathologie; und es wird nur von unserer Definition der „Lebenserscheinung“ überhaupt abhängen, ob und wie weit wir Lebensvorgänge nicht direct zellularer Art auch in den interzellularen Flüssigkeiten des Körpers annehmen wollen. Es wird selbstverständlich sowohl ontogenetisch, als physiologisch in Anbetracht des Ausgangs aller Bildungen von Zellen, sowie der specifischen Eigenschaften und Anordnungen in der die Zellen zusammensetzenden Körper im Grunde die Zelle immer das auslösende und bestimmende Element der gewöhnlichen Lebensvorgänge sein und bleiben, eine Rückkehr zu humoralpathologischen Anschauungen darf seit Langem als definitiv ausgeschlossen betrachtet werden. Aber auch jene seltsamen Erscheinungen, welche die neuere Blutserumforschung kennen gelehrt hat, und welche Manchen im Gegensatz zur Zellularpathologie zu stehen schienen, werden vielleicht zum Theile mit der gleichen Berechtigung als Lebensvorgänge bezeichnet werden können, wie z. B. manche intra-

zelluläre Verbindungen und Trennungen von Körpern, die keinen directen morphologischen Ausdruck finden. Ich erwähne diese Consequenz hier nur im Hinblick auf die bekannte, ziemlich lebhaft Discussion, welche vor nicht langer Zeit den Streit der Humoral- und Solidar-Pathologie von Neuem zu eröffnen schien und auf einer allerdings nicht ganz unentschuldberen Verquickung der Begriffe Solidar- und Zellular-Pathologie beruhte.

M. H.! Bei den nahezu mystischen Eigenschaften, welche man gewohnt ist, mit dem Begriffe der lebenden Zelle zu verbinden, lässt sich aus dem Nachweis der Entmischung im Zupf- oder Quetschpräparat noch nichts darüber vermuthen, wie die Zelle sich gegenüber der entmischenden Flüssigkeit verhält, wenn dieselbe ihr gleichsam auf dem physiologischen Weg, von der Blutbahn her verabreicht wird, aus welcher nach einer nicht seltenen Ausdrucksweise die Zelle sich ihr Nähr- und Arbeitsmaterial „auswählt“. Ich verwende daher in Parallelversuchen, soweit möglich, die sämtlichen Flüssigkeiten, welche für die Entmischungsversuche an Zupfpräparaten oder dünnsten Schnitten gebraucht werden, auch in der Weise, dass von der Aorta etc. her sofort nach Tödtung des Thieres die betreffende Lösung solange unter geringem Drucke injicirt wird, bis dieselbe farblos aus den Venen abfließt; darauf folgt entweder Einlegung dünner Stücke in fixirende Flüssigkeiten oder, wenn die verwendeten Substanzen es gestatten, sofortige Nachspritzung einer concentrirten Sublimatlösung in das Organ und Fixation der Stücke in Sublimat. Es war ja nun zunächst denkbar, dass die Zelle sich „weigerte“, die Kochsalzlösung oder Wasser etc. von der Capillarwand her ebenso aufzunehmen, wie aus der Untersuchungsflüssigkeit des Zupf- etc. Präparates. Sie thut das nicht: die Entmischung ist ebenso kräftig und vollkommen, wie im Zupfpräparat. Figur 1 zeigt ein gewundenes Kanälchen, welches in der angegebenen Weise behandelt wurde. Die Tropfen sind durch die Sublimatfixation vielfach ziemlich stark verzerrt und unregelmässig geworden; die Wände treten hervor, während die Innensubstanz ungefärbt erscheint.

An diesen letztern Umstand möchte ich eine kurze Bemerkung über einen wenig beachteten Punkt knüpfen. Wenn wir uns erinnern, dass im thierischen Körper der durchschnittliche Wassergehalt ca. 630‰, in Muskeln, Blut, Drüsen bis über 800‰ beträgt, während der Eiweissgehalt der Organe zwischen 100 und

200 ‰ schwankt¹⁾, in Präparaten im Fixationsmedium (verschiedener Salze etc.) wird, ebenfalls zum Ausdruck in Form feinsten Lückensystems oder in Form gröberer Lücken. Die Art seiner Vertheilung in den Ausfällungen andererseits wird durch färbt bleibenden Lücken in verschiedenen Methoden sehr verschieden. In Wasser bzw. der nicht löslichen Lösungen ansehnlich dünn. Glycogen etc. handelt sich also in den Tropfen ursprünglich sehr stark anziehende Substanzen müssen, welche, wenigstens einen flüssigen Kern und einen der Zwischensubstanz in der flächenpartie zusammenstellung dieser Figuren.

Ferner mag an einer Arterie aus noch auf ein Wasser bewirkt im fixierten Zeit Hervortreten von Kernen vorher fast oder ganz. Im fixierten Präparat zeigen welche der Zelleibner Chromatin der Kerne mehr hat — ohne dass dabei die

¹⁾ Niere von Kälbern mit 728 ‰ Wasser; Niere eine organische Substanz.

²⁾ Ich bemerke, dass die kennbaren Verhältnisse an den barer Strukturen zu leugnen und ich beschränke mich auf. Beim Seeigel liegt die Sache morphologischen Gesellsch.

Schon bei schwacher Vergrößerung erkennt man nun in den mit Safranin gefärbten Präparaten überall grosse Flecken diffus roth gefärbter Zelleibsubstanz, besonders in den mit chromatinreichen Kernen ausgestatteten gewundenen Harnkanälchen; und es erscheint die Vermutung naheliegend, dass es sich hier um wegdiffundirende, vielleicht in chemischer Umwandlung begriffene chromatische Substanz handle. Dabei zeigt sich nun, dass diese rothgefärbte Masse im Zelleib ausschliesslich in Form von „Körnchen“ bzw. Verdickungen in den Knotenpunkten des Netzwerkes sowie an den Wänden der „Waben“ strichförmig und flächenhaft niedergeschlagen wird. Mit anderen Worten: falls die eben gemachte Annahme zutrifft, so erfolgt die Strömung des Chromatins entlang den Entmischungstropfen; in diese letztern scheint kein Chromatin einzutreten. Man wird daraus auch umgekehrt den Wahrscheinlichkeitsschluss ziehen dürfen, dass in diesen Zwischen-„Wänden“, in der Grundflüssigkeit der Zelle, die hauptsächlichste Zuströmung der chromatinauflösenden Flüssigkeit stattfindet. Ich behalte mir vor, auf die physiologische Deutung dieser Thatsache bei anderer Gelegenheit zurückzukommen.

Nebenbei mag hier angemerkt sein, dass die Kerne des Bindegewebes und der Endothelien in der Niere wie in andern Organen ihr Chromatin im Allgemeinen beträchtlich fester zu halten scheinen als die Parenchymzellen — ein Verhalten, welches mit der bekannten höhern Resistenz dieser Gebilde gegenüber schädigenden Einflüssen (z. B. Unterbindung der Arterie) im Einklang steht.

M. H.! Der tropfige Zerfall der Zelleiber erfolgt sowohl durch Wasser als viele verdünnte Salzlösungen, besonders schön mit verschiedenen Kochsalzlösungen (unter anderen mit der fälschlich sogenannten physiologischen Salzlösung), namentlich auch, wie ich das schon früher für das Seeigellei hervorhob, sehr schön mit den Ammoniumsalzen. Im fixirten Präparate und vielfach zunächst auch im frisch untersuchten Präparat wird dadurch das Bild typischer Wabenstrukturen, manchmal auch mit Bütschli'schen Alveolarsäumen, erzielt. Ich habe schon früher darauf hingewiesen, dass in sehr vielen Fällen die Wabenstruktur ein Artefact darstellt, hervorgerufen eben durch die tropfige Entmischung, und wiederhole diese Bemerkung hier für die Nierenzelle. Bei der Leichtigkeit, mit welcher Entmischung eintritt, ist es wohl verständlich, dass diese „Wabenstruktur“ ihrem Entdecker als eine

ausserordentlich allgemeine, als die lebende Struktur κατ' ἐξοχήν erscheinen konnte.

Ich streife nur mit wenigen Worten eine bedeutungsvolle Frage, oder vielmehr Fragenreihe, welche hier oder schon früher naturgemäss gestellt werden muss: Wie verhalten sich die gebräuchlichen Fixations- und Härtungsmittel gegenüber der im frischen Präparat nachweisbaren Struktur? Dass sie „entmischen“, fallen und zum Theil wieder lösen, ist von vornherein evident. Es wird sich also zunächst darum handeln, die Formen des ohne Zusatz untersuchten Präparates in ihrer Veränderung „abgeleiteten Form,“ wiederzufinden. Ich gehe nicht weiter auf die Frage nach der verschiedenen getreuen Fixation der Nierenzellstruktur durch die verschiedenen Reagentien ein, welche vor nicht langer Zeit wieder ausführlich erörtert worden ist (Disse, Sauer u. A.); nur möchte ich, da die hier gezeichneten Figuren des bessern Vergleiches halber durchweg von mit Sublimat und auch im Uebrigen in völlig gleicher Weise behandelten Stücken stammen, darauf hinweisen, dass der Sublimat in concentrirter Lösung die basale Stäbchenstruktur im Allgemeinen recht schlecht wiedergibt, nur Körnerreihen erkennen lässt, im Uebrigen das bekannte körnig-netzige Gerüst zeigt (Fig. 2). Der Sublimat ist für die Nierenzelle ein Gerinnselbildner, um den Ausdruck Fischers zu gebrauchen. Den Bürstenbesatz und dessen Abgrenzung gegen die basale Zelleibspartie zeigt er leidlich.

M H.! Wir sind mit der eben gestellten letzten Frage bereits in ein neues Gebiet eingetreten. Von der Erledigung der physikalischen Grundfrage wenigstens für den protoplasmatischen Inhalt der Nierenzellen sind wir auf das Gebiet der chemischen Fragen übergegangen. Es ist nach unsern gebräuchlichen chemischen und physiologisch-chemischen Vorstellungen fast selbstverständlich, dass die durch den Zusatz verschiedener Flüssigkeiten erzeugten Abänderungen innerhalb der Zellen bedingt sind erstens durch das verschiedenartige Verhalten der die Zellen zusammensetzenden Körper gegenüber den jeweiligen chemischen Körpern der Reagentien, zweitens von ihrer Anordnung und Bindung innerhalb der Zelle, drittens von der Art der Zufuhr und Concentration etc. der als Fixationsmittel u. s. w. verwendeten Lösungen.

Daraus ergibt sich ohne Weiteres die Frage, ob nicht, wie in der makroskopisch-physiologischen Chemie, so auch unter den Bestandtheilen der Zelle mikroskopisch bestimmte Körper oder

Gruppen von solchen sich durch Verwendung verschiedener Salze und Concentrationen etc. sollten innerhalb der Zelle durch ihre Löslichkeit bezw. Fällbarkeit nachweisen lassen, oder, mit andern Worten: ob nicht mit Hilfe solcher Einwirkungen auf die Zelle ein morphologischer Nachweis ihres chemischen Baues gegeben werden kann. Die Bedeutsamkeit solcher Fragestellung springt in die Augen: falls sich zu ihrer Lösung Mittel finden lassen, ist die Möglichkeit eröffnet, ein mikroskopisches Parallelgebiet zur physiologischen Chemie zu schaffen und diese letztere sozusagen erst eigentlich lebendig zu gestalten, umgekehrt aber die Cytochemie in einer viel ausgedehnteren Weise als dies bisher, z. B. durch Kossels, Ehrlich's und Anderer Untersuchungen geschehen ist, auszubilden. Von den technischen Voraussetzungen, welche erfüllt sein müssen, um solche Fragestellung einigermaßen berechtigt und aussichtsvoll erscheinen zu lassen, erwähne ich hier zwei. Erstens muss der Nachweis gebracht werden, dass in der That mit den Reagentien der physiologischen Chemie oder andern neu zu findenden typische konstante Strukturveränderungen erzeugt werden, welche nicht bloß auf Gemeinsamkeiten des physikalischen Baues, sondern der aufbauenden chemischen Verbindungen schliessen lassen; zweitens, dass die zu wählenden Reagentien derart wirken, dass neben Lösungen bestimmter Körper sofortige Fällungen anderer erfolgen, da andererseits durch die nothwendigen Strömungen etc. allzu starke Verzerrungen der Zellbilder entstehen müssten.

Aus dieser Ueberlegung ergibt sich von selbst für die Methodik solcher Versuche, dass mit Untersuchungen auf dem Objectträger, nach Art der üblichen mikroskopischen Reactionen, etwa mit seitlichem Zufließenlassen des Reagens, nichts gedient ist, dass vielmehr die Organstückchen in möglichst dünnen Schnitten (ich verwende das Doppelmesser dazu) in möglichst grosse Mengen der betreffenden Lösungen verbracht werden müssen, und zwar derart, dass dieselben von allen Seiten möglichst gleichmässig der Flüssigkeitseinwirkung ausgesetzt sind. Selbst dann giebt es häufig noch erhebliche Differenzen zwischen den oberflächlichen Schichten, auf welche die fixirenden u. s. w. Reagentien genau in der beabsichtigten Concentration einwirken, in welchen die Wegführung der gelösten Stoffe am ausgiebigsten und schnellsten erfolgt, und den tiefer gelegenen Abschnitten, in welche die Flüssigkeiten langsamer in $m =$ veränderter Concentration bei Gemischen auch

nicht selten in anderen relativen Mengenverhältnissen der Komponenten eindringen, und aus welchen der Strom der Diffusion und Osmose nach der Oberfläche vielfachen Schwierigkeiten begegnet, langsamer und unvollkommener vor sich geht.

In der gedachten Weise habe ich schon zur Zeit meines Neapler Aufenthaltes eine grosse Reihe von Versuchen angestellt und dieselben, zum Theil in Parallele mit makroskopischen und mikroskopischen Lösungs- und Fällungsversuchen an Eiweisskörpern etc., seither andauernd fortgeführt. Aus naheliegenden Gründen sind diese Versuche auch von vorläufigem Abschlusse weit entfernt, und ich muss mich daher begnügen, für diese Anfänge und Vorversuche einer systematischen Morphochemie der Nierenzellen Ihre Aufmerksamkeit auf einige wenige Punkte zu lenken, nur etliche charakteristische Bilder vorzuführen.

Zunächst sei erwähnt das Verhalten der Nierenzellenstruktur gegenüber Magnesiumsulfat-Lösung (5%). Wie Figur 3 zeigt, erhält dieselbe (in bestimmten Partien des Stückes) das Bild der basalen Stäbchen und zeigt ausserdem einen mässig breiten Saum, dessen feine Strichelung den Bürstenbesatz verräth. Die Kerne sind intensiv gefärbt, in der Tiefe der Zelleiber gelegen. Spärlich sind kleine Lücken im Zelleib vorhanden.

In den betreffenden Abschnitten der Stücke sind also die Bestandtheile der Zelle im Wesentlichen so gefällt worden, dass sie auch gegenüber den nachfixirenden etc. Reagentien in der Hauptsache erhalten blieben.

Wesentlich andere Bilder liefern verdünnte Ammonsulfatlösungen. In Präparaten, die mit 1% Ammonsulfat behandelt worden (Fig. 4), ist der Bürstenbesatz zumeist viel länger, als er in Sublimat- oder MgSO_4 -Präparaten beobachtet wird; ausserdem aber erscheinen hier seine „Stäbchen“ deutlich isolirt mit andern Worten: jene Substanz, die zwischen den „Stäbchen“ des Bürstenbesatzes in jenem Reagens erhalten blieb, ist hier verschwunden, sie ist in 1% Ammonsulfat löslich und damit vorläufig wenigstens in einer Richtung charakterisirt. Der übrige Zelleib ist tropfig (wabig) entmischt; für die hier gelösten bzw. gefällten Substanzkategorien gilt die gleiche Folgerung.

Nach Behandlung mit concentrirter Ammonsulfatlösung (Fig. 5) erscheinen die Zelleiber als ziemlich dickmaschiges Netzwerk mit unregelmässigen Lücken. Die Kerne zeigen theilweise völlig geschwundenes Chromatin, und nur eine achromatische Kernmembran,

sowie einen kleinen achromatischen Klumpen im Innern — einen „Lanthanoglobulus“, wenn ich mich eines Ausdrucks von M. Heidenhain bedienen darf; theilweise lassen sie innerhalb der Kernmembran eine Randzone mit spärlicher diffus vertheilter basichromatischer Substanz und im Innern eine ziemlich grosse Menge achromatischer, von stärker gefärbtem oxychromatischen Netzwerk durchsetzter Substanz erkennen. Vielfach nun trifft man an solchen Kernen in mehr oder minder beträchtlicher Menge intensiv basichromatisch gefärbte Körnchen an der Oberfläche der Kernmembran an- oder eingelagert, an welche sich nach dem Zelleib zu ein heller, scharf abgegrenzter, manchmal leicht basichromatisch gefärbter Hof anschliesst. Das Bild erinnert ausserordentlich an die Lösungsfiguren anorganischer Körper und verdankt wohl auch keinem andersartigen Vorgang seine Entstehung. Da normaliter und in Sublimatpräparaten keine derartigen Chromatinkörner an der Oberfläche sich finden, muss es hier sich um eine Substanz oder Substanzkategorie handeln, welche entweder unter dem Einflusse des Ammonsulfats gebildet wurde und an die Kernoberfläche gelangte, oder an dieser bereits vorhanden war, primär ausgefüllt wurde und secundär, wahrscheinlich unter weiterer chemischer Umwandlung, wieder partiell in Lösung geht. Dieser Vorgang erinnert an ältere Beobachtungen, welche ich mit Dr. Schmaus an der unterbundenen Niere, sowie an aseptisch aufbewahrten Nierenstückchen machte. Es fanden sich dort vielfach umschriebene Sprossungen an der Kernoberfläche, oft von beträchtlicher Grösse (namentlich bei Wiederlösung der Ligatur), welche ich seither, entsprechend meinen geänderten Anschauungen über die physikalische Natur des Kernes u. Zelleibs, vermuthungsweise auf umschriebene Herabsetzungen der Oberflächenspannung zwischen Kern und Zelleib glaubte zurückführen zu sollen.

Ein anderer Vorgang im Kern lässt sich in gewissen Parteen der mit concentrirter $MgSO_4$ -Lösung behandelten Präparate beobachten. Hier zeigt sich (Fig. 6) ebenfalls eine Gliederung des Kernes in eine centrale compactere, ganz oder fast achromatische Masse und einen peripherischen, offenbar wasserreicheren Theil; aber die Anordnung der Substanz ist mehr diejenige von unregelmässigen Waben grösserer und kleinerer Art. Es liegt also vielleicht eine Art von partieller tropfiger, „wabiger“ Entmischung im Kern vor.

M. H.! Ich gehe heute nicht weiter auf die morphologischen Besonderheiten der für die einzelnen Reagentien sich ergebenden

Bilder ein, noch auch auf die zahlreichen unabgeschlossenen Versuche, welche bei der systematischen mikroskopisch-chemischen Paralleluntersuchung mit den Reagentien der physiologischen Chemie, namentlich im Hinblick auf arteficielle Erzeugung „pathologischer“ Veränderungen im Kern und im Zelleib sich bereits ergeben haben; das muss einer eingehenden Mittheilung vorbehalten bleiben.

Es war hier nur meine Absicht, Ihnen einige typische Bilder vorzuführen, um aus diesen den Rückschluss zu ziehen, dass in der That bestimmte Anordnungen von Substanzen im Zelleib und Kern schon bei so groben Versuchsanordnungen wie den oben angegebenen erweisbar sind: dass somit wenigstens die Hoffnung schon heute als berechtigt gelten kann, ein Stück weit in die morphologische Chemie der Zelle auch auf diesem Wege vorzudringen.

M. H.! Hinter der fast unübersehbaren Menge von Versuchen, welche sich aus den bisher besprochenen primären und relativ primitiven Anordnungen ergeben, erhebt sich ein noch viel ungeheureres Fragengebiet: dasjenige nach der Werthung und Bedeutung der physikalischen Mischung und Entmischung, nach den chemischen intra- und interzellulären Umsetzungen in den physiologischen und pathologischen Zuständen der Zelle, also das Gebiet unserer eigentlichsten Aufgaben. Es ist klar, dass Versuche und Vermuthungen in dieser Hinsicht für den Augenblick verfrüht erscheinen müssen. Immerhin möchte ich an die Thatsache erinnern, dass in pathologischen Fällen so häufig die Basalstäbchenreihe verschwindet (z. B. bei trüber Schwellung, bei der parenchymatösen Nephritis etc.), Vorgänge, die vielleicht einer tropfigen Entmischung entsprechen¹⁾, sowie, dass in einem Versuche, für welchen ich vorläufig eine Fehlerquelle nicht habe ausfindig machen können, beim Kaninchen eine wahrscheinlich physiologische hochgradige Entmischung von Nierenzellen gelang. Ich gab einem kräftigen, gesunden Thiere concentrirten Sirup per Klysma und untersuchte am folgenden Tage die Struktur, welche die Niere darbot. Sie zeigte, frisch untersucht, hochgradige, deutlichste tropfige Entmischung; im fixirten Zustande jene Bilder, welche Sie in Fig. 7 und 8 abgebildet sehen, in allen möglichen Zwischenstadien. Die Voraussetzung des Versuchs war, dass bei der wahrscheinlich entstehenden Glycosurie reichlich Wasser die Epithelien passiren und so möglicherweise, falls dieselbe über-

¹⁾ S. Albrecht, Neue Fragestellungen zur Pathologie der Zelle. Sitz.-Ber. d. M. morph. Ges. 1899.

Fig. 1. 4.



V. Uvira Lich.

haupt vorkommt, eine physiologische tropfige Entmischung der Nierenzellen stattfinden würde. In der That zeigen sich nun die Zellen enorm vergrössert, das Lumen ausserordentlich verengt, in den Zellen theilweise deutliche Netzwabenzeichnung, zum Theil grosse helle Räume mit nur theilweise in Netzform angeordnete Körnchen und Fädchen — offenbar die ausgefällten Reste der sehr stark verdünnten eiweissartigen Bestandtheile des Zelleibs.

Wie angedeutet, glaube ich in Anbetracht der fast allzu charakteristischen Veränderungen der Nierenepithelien mich vorläufig nicht berechtigt, den vereinzelt bisher untersuchten Versuch — die Controlversuche mit möglichst geringer und andersartig erzeugter höherer Wasserausscheidung durch die Nieren sind noch nicht mikroskopisch verarbeitet — als beweisend für das physiologische Vorkommen tropfiger Entmischung in den Nierenepithelien anzusehen. Aber die Möglichkeit ist theoretisch gegeben und wird sich hoffentlich auch einmal in praxi darthun lassen.

Figurenerklärung.

Sämmtliche Abbildungen stellen gewundene Harnkanälchen der Kanincheniere dar, gezeichnet mit Seibert Apochr. Imm. 2 mm, Ok. 8, in Tischhöhe. (Fixation mit conc. wäss. Sublimatlösung).

Figur 1. Wasserdurchspülung von der Arterie aus. Kerne zum Theil mit diffus vertheiltem Chromatin, zum Theil in vorgeschrittener Entfärbung. „Chromatin“ vertheilung im Zelleib. (Safranin-Picrinsäure-Färbung).

Figur 2. Normale Niere, Sublimatfixationsbild.

Figur 3. Magnesiumsulfat 5%. Safranophilie der basalen Stäbchen (Färbung wie Fig. 1.)

Figur 4. Ammonsulfat 1%. Häkalaunfärbung.

Figur 5. Ammonsulfat concentr. Häkalaun-Eosinfärbung.

Figur 6. Magnesiumsulfat concentr. Färbung wie 5.

Figur 7 u. 8. Zwei Harnkanälchen aus Niere nach Syrupinfusion. Holzeessig-nachbehandlung im Schnitt, ohne Färbung.

45. Herr J. Orth-Göttingen.

Ich hatte mehrere Demonstrationen angemeldet, aber angesichts der Fülle der angemeldeten Vorträge wieder verzichtet. Da nun noch etwas Zeit ist und ich meine Präparate hier habe,

so will ich wenigstens noch einige vorzeigen. Ich gehe dabei nicht mehr auf eine Beurtheilung und Besprechung der Befunde ein, sondern beschränke mich auf eine kurze Schilderung der That-sachen.

1. Zuerst zeige ich einige mikroskopische Präparate von Lebercavernomen, welche Herr Dr. Schmieden als Volontär-assistent meines Instituts angefertigt hat. Sie stellen die Beweis-stücke dar zu der vorläufigen Mittheilung über die Arbeit des Herrn Schmieden, welche ich in meinem letzten Institutsbericht (Göttinger Nachrichten, M, 1899) gegeben habe, und betreffen hauptsächlich Cavernome mit Leberzellenbalken und Combinationen von knotiger Leberzellenhypertrophie und Cavernombildung. Es befindet sich darunter ein Präparat von einem neugeborenen und eins von einem mehrere Wochen alten Kinde.

2. Es folgen Präparate meines Assistenten Herrn Dr. Heile, betreffend Ochronose und Pseudoochronose. In einem Gläs-chen befinden sich tintenschwarze Rippenknorpel von einem Fall von Ochronose bei einer 36jährigen Frau, in einem 2. Gläschen Rippenknorpel, welche durch längere Behandlung mit Formol eine ebenso schwarze Färbung erhalten haben. Auch darüber habe ich in dem genannten Institutsbericht bereits Mittheilung gemacht. Dagegen bringe ich etwas ganz Neues, anscheinend bisher noch nicht Beobachtetes in den mikroskopischen Präparaten einer schon makroskopisch pigmentirt aussehenden Lymphdrüse des Ochronose-falles, in welcher das Netzwerk der Lymphräume in eine starre, sowohl mit Schwefelammonium wie mit Ferrocyankalium und Salzsäure starke Eisenreaction gebende Gittermasse verwandelt ist. Zahlreiche, zum Theil sehr grosse Riesenzellen liegen zwischen den und um die starren Bälkchen herum.

3. Schliesslich lade ich die Herren noch ein zu der Demon-stration einer grösseren Anzahl Diapositive pathologisch-histo-logischer mikroskopischer Präparate, welche Herr Dr. Gaylord nach im Göttinger pathologischen Institut von ihm hergestellten Photographien anfertigen liess und dem Institut als werthvolles Unterrichtsmittel geschenkt hat. — Die Demonstration fand mit dem Zeiss'schen elektrischen Projektionsapparat des Münchener pathologischen Institutes statt.

Zur Histologie der verminösen Pneumonie der Säugethiere.

Bei dem Schaf, Reh, der Katze finden sich nicht so verschiedene Strongylen in den Bronchien und Alveolen und wie ältere pneumonische Erkrankung theils in der Gestalt pneumonischer Heerde, theils als verschieden ausgebreitete Cirrhose. Da, wie ich schon in einer früheren Arbeit beschrieben habe²⁾, ein zufälliges Zusammentreffen der verschiedenen entzündlichen Prozesse mit der Nematodeninvasion nur für einzelne Fälle annehmen ist, darf man die Parasiten zunächst für die Pneumonie verantwortlich machen, sie als deren nächste Ursache betrachten.

Eine weitere Untersuchung zeigt jedoch, dass die Veränderungen nicht so einfach liegen. Denn nicht diejenigen Alveolen, welche junge Brut (Eier und Embryonen) oder geschlechtsreife Strongylen beherbergen, sind entzündlich verändert, sondern vielmehr die benachbarten Partien. Ja die ersteren zeigen, abgesehen von einer geringen Erweiterung der Alveolen, keine anderen Veränderungen, sie sind lufthaltig und lassen sowohl jegliche Transsudation als zellige Entzündungsproducte vermissen.

Die in der Umgebung der von den Strongylen occupirten Partien gelegenen Bezirke dagegen befinden sich im Zustande eines mässigen Oedems oder eines desquamativen Catarrhs mässigen Grades. Zum Theil auch enthalten sie daneben zelliges und fibrinöses Exsudat. Die Alveolenwandungen sind stark injicirt und hier findet man oft auf lobuläre Blutungen.

Da gerade diese entzündlich und hämorrhagisch infiltrirten Stellen frei von Parasiten waren, diese vielmehr nur in lufthaltigen Partien gefunden wurden, dürften die Parasiten die directe Ursache der Lungenveränderungen schwerlich sein. Ja, das Ver-

¹⁾ Durch Erkrankung war ich verhindert, vorstehende Mittheilung zu veröffentlichen, wie ich beabsichtigt hatte, bei der letzten Naturforscherversammlung in München in der Section für Pathologie vorzutragen.

²⁾ Ueber Hyperplasie der Muskeln des Lungenparenchyms. Virchow's Archiv 72 Bd. 1878.

der von ihnen bewohnten Alveolen spricht dafür, dass auf die Parasiteninvasion das Lungengewebe nicht sobald oder kaum mit entzündlichen Veränderungen in den Alveolen antwortet, und dass darum diese in anderen Ursachen ihren Grund haben müssen. Zweifelsohne sind solche in verschiedenen Schädigungen — stärkerer Verlegung der Bronchiolen durch die Parasiten und die dadurch veranlasste Sekretstauung, Compression der benachbarten Alveolen durch die von Parasiten eingenommenen und erweiterten Alveolen durch partielles vicariirendes Emphysem und Infektion — zu suchen.

In starkem Contrast zu den geringfügigen Veränderungen in den Alveolen bei noch frischer Strongyleninvasion stehen die des eigentlichen Gerüsts schon im acuten Stadium und in noch höherem Grade bei längerer und massenhafter Ansiedlung der Strongylen.

Die Gerüstbälkchen sind nämlich schon früh durch die starke Hyperämie und seröse Infiltration verbreitert, da und dort sind ihre Kerne vermehrt und an manchen Stellen findet sich eine heerdförmige Leukocyteninfiltration besonders um die feinsten Bronchien und auch um die Blutgefässe. Später entwickelt sich eine recht beträchtliche fibröse Induration, die je nach der Localisation der Parasiten bald mehr circumscript, bald mehr diffus auftritt, während die pneumonisch infiltrirten Partien käsig zerfallen. Diese Induration bietet aber eine besondere Eigenthümlichkeit, nämlich eine hochgradige Hyperplasie der glatten Muskulatur der Alveolenwände und insbesondere der Arterien und der Bronchien.

In einer früheren Arbeit (Ueber Hyperplasie der Muskeln des Lungenparenchyms. Virchows Archiv 72. B. 1878) habe ich bereits auf die beträchtliche Hyperplasie der Lungen-Muskeln bei der verminösen Pneumonie der Katze im Vergleich zu derjenigen der Ziege und den indurativen Prozessen der menschlichen Lunge, bei denen doch im Ganzen die Muskelhyperplasie in bescheidenen Grenzen bleibt, aufmerksam gemacht und die Erklärung hierfür nicht sowohl in der reichlichen Entwicklung der Muskulatur in der normalen Katzenlunge, sondern vielmehr in der grösseren Vulnerabilität und Reizbarkeit dieser finden wollen. Wie weit diese Anschauung zutrifft, will ich nicht entscheiden. Indem ich aber die Befunde bei Thieren mit denjenigen des Menschen vergleiche, könnte es doch scheinen, als ob dergleichen Unterschiede sich nicht bestreiten lassen. Wenn wir nämlich absehen von der Art des Reizes, so finden wir selbst bei

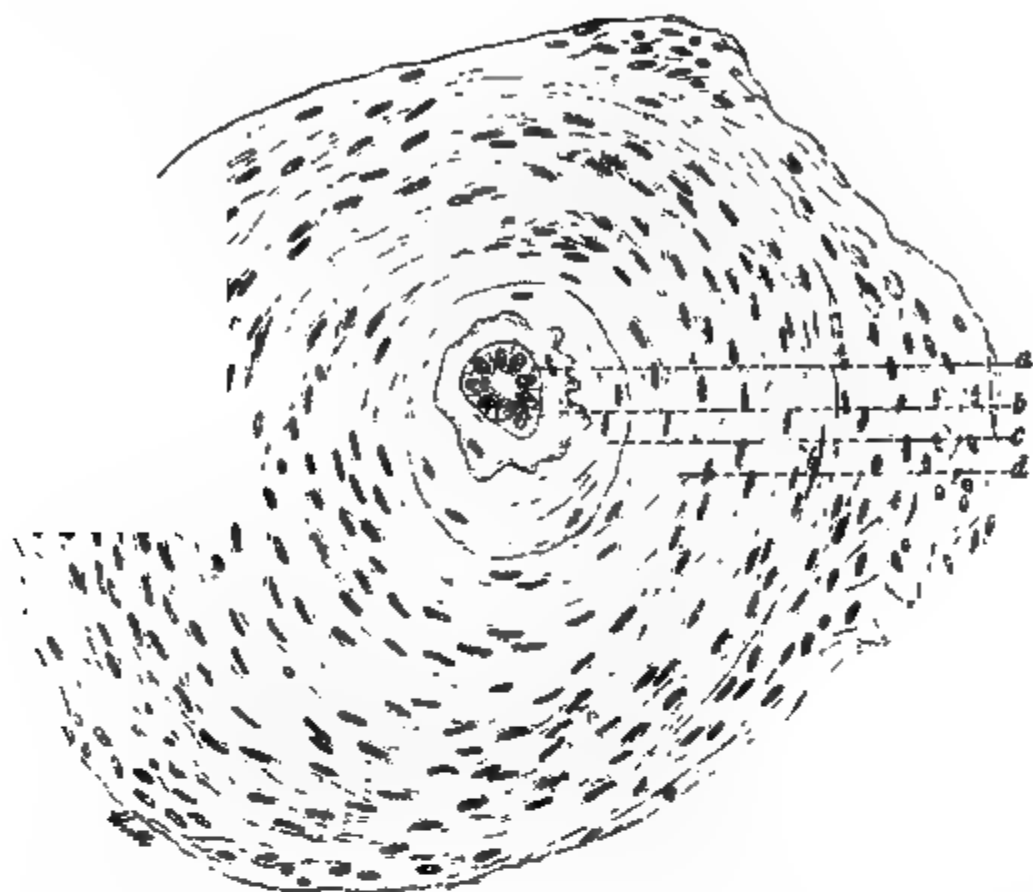
der hochgradigsten Cirrhose der Menschenlunge oder bei der Induration niemals eine derartige Hyperplasie der Muskulatur. Bei den Thieren mit verminöser Pneumonie, vorausgesetzt, dass der Prozess bereits längere Zeit besteht und zu einer soliden Induration geführt hat.

Ob überhaupt bei den chronisch entzündlichen Prozessen bei Thieren die Neubildung von Muskelfasern auch ohne den spezifischen Reiz durch Würmer zu Stande kommt, vermag ich vorläufig zu sagen. Zwar findet sich bei den chronischen mit Vermin und Induration verlaufenden Pneumonien der Katze ebenfalls die Bildung von Muskeln in der Lunge, ohne dass sich die gewöhnlichen Parasiten nachweisen lassen, aber schwer ist es, zu beweisen, dass diese chronischen Prozesse nicht das Endresultat einer fortgeschrittenen Nematodeninvasion sind.

Auch die Lunge eines Rehens, welche eine noch ganz frische Brut von Rundwürmern herbergte, lieferte einen ganz übereinstimmenden Befund mit der Lunge des Schafes bezüglich der frischen entzündlichen Veränderungen. Die mit Eiern und Embryonen gefüllten Alveolen waren noch lufthaltig, frei von Exsudat, und enthielten nur, da nur wenige desquamirte Epithelien.

Die ungleiche Bethheiligung der präexistirenden Muskelfasern bei der Hyperplasie findet vielleicht ihre Erklärung in den verschiedenen Sitz der Parasiten, je nachdem sie mehr in den Bronchien oder den Alveolen oder im Lungengewebe selbst sich angeordnet haben. So findet man bald mehr die eigentliche alveoläre Muskulatur, bald die des Stroma oder beide, bald daneben auch die Bronchien und Arterien, weniger jene der Venen gewuchert. Eine starke musculäre Verdickung besonders der feineren Bronchien ist besonders stark bei der verminösen Pneumonie des Rehens. Bei der Katze blieb die Hyperplasie der Alveolen- und Stromamusculatur weit zurück hinter der bedeutenden Massenzunahme der Bronchien. Ein Vergleich mit den normalen Verhältnissen ergibt eine Dufachzunahme der Bronchien- und Bronchiolenwand um mehr als das Zehnfache, und diese Verdickung, welche auf Kosten der Lungenmasse sich vollzieht, also eine concentrische ist, kommt lediglich durch die Zunahme der Muskulatur zu Stande. Die Verdickung ist nicht mehr gleichmässig, so dass der Bronchialquerschnitt einem dicken Ring mit engem Lumen gleicht, bald eine sehr unregelmäßige

dass dann dieser Ring mit Buckeln und Unebenheiten besetzt erscheint. Im letzteren Falle weicht auch die Anordnung der Muskelzellen von den normalen Verhältnissen insofern ab, als die überwiegend ringförmige Muskulatur durch Züge schräg- und längsverlaufender Muskelbündel verstärkt wird, welche die oben erwähnten knotigen Verdickungen der Bronchialwand veranlassen.



Besonders in den feineren Bronchien tritt diese starke Verengung stärker hervor als in den mittleren. Die dünne Schleimhaut hat hieran keinen Antheil, sie scheint sich vielmehr ganz passiv zu verhalten. Ihre Falten verstreichen allmählich, das Epithel, aus cylindrischen und kubischen Zellen bestehend, lockert sich zum Theil und fällt grösstentheils ab, endlich wird die Lichtung so sehr reducirt, dass sie auf dem Querschnitt noch kaum 2—3 platte Epithelzellen erkennen lässt. Mit fortschreitender Verdickung wird das Bronchialrohr ganz verschlossen, und nur einige wenige platte Kerne deuten noch ungefähr das ehemalige Lumen an.

Die Ursache dieser ungewöhnliche Hypertrophie der Bronchialmuskulatur ist wahrscheinlich in der Schädigung der Bronchien durch früher dort angesiedelte Rundwürmer zu suchen. Wenigstens fehlte es nicht an deutlichen Anzeigen hierfür. So war mitunter

die Bronchialwand durch schmale mit neuem zarten Bindegewebe angefüllte Gänge unterbrochen, die wohl die Wege waren, die die früheren Bewohner der Bronchien in das Lungengewebe gewandert waren.

Die starke Hyperplasie der Bronchialmuskulatur beruht jedenfalls nicht auf einer ursprünglichen Stärkewicklung der Muskeln, denn diese sind auch in der normalen Lunge des Rehs nicht reichlicher als beim Schaf.

Die Eigenart dieser Bronchitis hypertrophicans, durch die Massenzunahme ihrer Muskulatur, die zu hochgradig selbst vollständigem Verschluss der Bronchien führt, im Vergleich mit ähnlichen indurativen und hyperplastischen Processen bei verschiedenen chronischen Bronchitiden des Menschen dürfte wohl in der Verschiedenheit der bei Thieren und dem Menschen wirkenden Reize ihre Erklärung finden.

Vor Allem kommt für den Menschen das specifisch ätiologische Moment — der Strongylus — nicht in Betracht. Denn eine dauerhafte Ansiedlung dieses Nematoden, wie sie so häufig bei Thieren sich findet, ist vom Menschen nicht bekannt.

Wie aus der früheren Darstellung hervorgeht, ist die Gegenwart der jungen Rundwürmer veranlassende Schädigung der Lunge, wenn sie nicht in zu grosser Anzahl vorkommen. Die Parasiten sind also kein starker Reiz für das Lungengewebe.

Stärker wird schon der Bronchus geschädigt, wenn unentwickelte Thiere dort länger verweilen, besonders, wenn ihre Embryonen in die Bronchialwand eindringen. Die Thiere, welche beim Menschen die verschiedenen Formen der chronischen, mit Verdickung der Wand einhergehenden Bronchitis erzeugen, sind ganz andere, die wohl auch bei Thieren durch die Parasiten gesetzten Reiz noch verstärken können, aber in einfachen Fällen zunächst nicht in Frage kommen.

Bei der obliterirenden Bronchitis verminosa der Thiere handelt es sich wahrscheinlich um einen häufig sich wiederholenden mechanischen Reiz, bei dem Menschen mehr um chemische Wirkungen als Ursache der verschiedenen Formen der chronischen und insbesondere der hypertrophischen Bronchitis. So ist es verständlich, wenn die Hyperplasie der Muskeln nicht bei Strongyleninvasion gefunden wird, wenn nach Auswanderung der Würmer ins interstitielle Lungengewebe in den grösseren Bronchien.

so gut wie keine Veränderungen angetroffen werden (Schlegel)¹⁾ diese vielmehr auf die Capillarbronchien der befallenen Heerde sich beschränken. So bleibt nur eine auf gewisse Bezirke sich erstreckende Capillarbronchitis die gleichzeitig mit der Verkäsung und Verkalkung der Wurmheerde ausheilen kann.

Auch die Schilderung der Lungenerkrankung durch Strongyleninvasion von Arthur Müller²⁾ stellt die Veränderungen der Bronchien — die schleimig eitrige und desquamative Bronchitis, die Bronchiektasie, die Peribronchitis in den Vordergrund. Auch Periphlebitis wurde von ihm beobachtet, die sich wie die Peribronchitis meist auf eine kleinzellige Infiltration beschränkte und nur selten zur Bildung kleiner Abscesse führte. Müller erwähnt auch neben heerd förmigen Pneumonien die interstitielle Entzündung und die Verdickung der Bronchialwand durch kleinzellige Infiltration der Submucosa und des peribronchialen Gewebes ohne die musculäre Verdickung der Bronchialwand zu betonen. Derartige Fälle von Hyperplasie der Bronchial-Muskulatur, dass das Lumen auf ein Minimum verengt wurde, scheinen demnach auch bei der Wurmpneumonie der Thiere nicht gerade die Regel zu sein.

¹⁾ Die durch den *Strongylus capillaris* verursachte Lungenwurmsucht der Ziege. Archiv für wissenschaftliche u. praktische Thierheilkunde 25. Bd. 3. u. 4. H. 1899.

²⁾ Die Nematoden der Säugethierlungen und die Lungenwurmkrankheit. Deutsche Zeitschrift für Thiermedizin Bd. 15. 1889.

Erklärung der Textfigur.

Feiner Bronchus mit Hypertrophie der Muskulatur bei verminöser Pneumonie des Rehes.

a Epithel, b Mucosa, c Submucosa, d Muskulatur. Vergrößerung 200.

Geschäfts-Sitzung der deutschen Patholog Gesellschaft,

gehalten im Parterre-Zimmer der Kaim-Säle zu Mün

am Dienstag, den 21. Sept. 1899, Vorm. 9 Uhr.

Die für die Geschäfts-Sitzung aufgestellte Tageso
lautete folgendermassen:

1. Bericht des Schatzmeisters über den Kassen
Entlastungs-Ertheilung.
2. Vorschlag des Schriftführers, die „Verhandlung
erweitern und stattlicher zu gestalten, insbesonde
durch Beifügung von Tafeln.
3. Antrag des Schriftführers betr. die Fassung der
und der Discussions-Bemerkungen.
4. Wahl des Vorstandes für 1900.

Zu 1. Bericht des Schatzmeisters über den Kassenbe

Herr Marchand theilt mit, dass der Kassenbestand inso
ein günstiger zu bezeichnen sei, als die Kasse augenblicklich
über M. 1500,— enthalte. Dabei sei noch zu bedenken, d
erheblicher Bruchtheil der Jahresbeiträge erst eingezahlt werde

Auf Vorschlag des Vorsitzenden werden die Herren I
mann und v. Kahlden zu Rechnungs-Prüfern ernannt.
dem diese die Beträge und Quittungen ordnungsmässig be
wird dem Schatzmeister die Entlastung seitens der Gese
ausgesprochen und Herrn Marchand vom Vorsitzenden de
der Gesellschaft kundgegeben.

2. Antrag des He

Nach kurzer I

„Die Verh
stalten durch
der im 1. Jah
stattlicher de
einstimmig angeno

Mit Rücksicht

Antrag:

„Als Höch
und Tafeln v
Mark festzuse

Auch dieser Z

Um die dur
Marchand beschl
zurühren, erweist e
schen Verlags-Buch
Mit deren Führen
Ponfick und Mar

Im Zusammen
Folgerung des gefas
Bericht der Versam
lich ein Referat

Was die Disl

Antrag des Herrn
der Naturforscher-
derjenigen Redner
theiligt haben, wäl
handlungen der pa
sollen.

Nach längerer
Fassung:

„Die Mitgl
zichten auf d
ungen in der
sammlung, da
pathologische

3. Antrag des Herrn Ponfick betr. die Fassung
ferate und Diskussions-Bemerkungen.

Unter dem Eindrucke der die Uebersichtlichkeit
wünschenswerthe formale Uebereinstimmung des Textes
Verschiedenartigkeit der Referate und Diskussions-Ber-
wie sie die im vorigen Jahre eingeliferten Schriftsätze
liessen, beantragt Herr Ponfick:

„Hier, wie dort stets direkte Rede zu wählen
Die Versammlung stimmt dem einmüthig zu.

4. Wahl des Vorstandes für das Jahr 1899—1

Auf Antrag des Herrn Birch-Hirschfeld-Leipzig wir
herige Vorstand einstimmig wiedergewählt, — mit der selbst
lichen Ausnahme des diesjährigen „Einführenden“ der Abthe
Allgem. Pathologie u. s. w., Herrn Bollinger-München, des
im Vorstande dem Einführenden der nächstjährigen Vers
in Aachen vorbehalten bleibt.

Hiernach setzt sich der Vorstand für 1899/1900 zu
aus den Herren:

Rudolf Virchow - Berlin, F. von Recklinghausen - St
Ponfick-Breslau, Marchand-Marburg, Chiari-Prag, Ziegler-
i.Br. und Orth-Göttingen.

Zugleich wird in Aussicht genommen, als Einführen
1900 Herrn Prof. Dinkler-Aachen zu gewinnen.

Nach Erledigung der vorgezeichneten Tagesordnung wi
über folgende Anträge des Herrn Hansemann-Berlin ver

5. „Die Tagesordnung für die einzelnen Sitzungen der
gischen Gesellschaft wird vom Vorsitzenden im Verein n
jeweiligen Einführenden der Sektion festgestellt und alsd
Tageblatt jedes Mal bekannt gemacht“, ferner über:

6. „Nicht angemeldete Vorträge dürfen in die Tages
nicht eingeschoben werden.“

Nach kurzer Verhandlung werden beide Anträge ohne
spruch angenommen und darauf die Verhandlung vom Vors
geschlossen.



Satz n

Zweck.

§ 1.

Die deutsche pathologische Gesellschaft bei dem stetig wachsenden Umfange punkte für gemeinsame wissenschaftliche Vereinigung der Fachgenossen beizut

Tagungen

§ 2.

Um in diesem Sinne einen periodisch wiederkehrenden Tag ausserordentliche.

An den hierbei stattfindenden ist auch Nichtmitgliedern, welche sind, gestattet. Jedoch haben diese stimmen.

§ 3.

Die ordentlichen jährlich ab in zeitlicher und örtlicher Verbindung der deutschen Naturforscher und Ae

Ausserordentliche Tagungen Bedürfniss dazu herausstellt, durch zwar entweder in Berlin oder in Sprachgebiete gelegenen Stadt, fall strationen erforderlichen Mittel und

§ 4.

Für die ordentlichen Tagungen bereitungen unter Mitwirkung des namigen Sektion der jeweiligen Natu

Der Vorsitzende und der Einsam die Einladung zu dieser Verei Bestimmung über die Reihenfolge der

§ 5.

Für ausserordentliche Tagungen bereitungen im Verein mit dem Sch

Die alsdann ausscheidenden Mitglieder sind sofort wieder wählbar ¹⁾).

§ 15.

Dem Vorstande bleibt nicht nur die Regelung seiner eigenen Thätigkeit, seiner Verhandlungs- und Abstimmungsweise vorbehalten, sondern auch die Schaffung einer Geschäftsordnung für die Sitzungen der Gesellschaft.

§ 16.

Ferner liegt ihm die verantwortliche Verwaltung des Gesellschafts-Vermögens ob, sowie deren Vertretung nach Aussen, auch in gerichtlicher Hinsicht.

Für sämtliche in letzteren beiden Richtungen geschehenen Schritte ist er verpflichtet, in der nächsten Tagung die Genehmigung der Gesellschaft einzuholen, sowie über alle wichtigeren Vorgänge, etwaige Verhandlungen, welche er in deren Interesse mit Anderen gepflogen hat, und Aehnliches Bericht zu erstatten.

Uebergangsbestimmung betreffs der für die Sitzungen
zu schaffenden Geschäftsordnung.

§ 17.

Ueber die endgültige Geschäftsordnung für die Sitzungen soll in der nächstjährigen Tagung Beschluss gefasst werden.

Jedoch wird schon jetzt grundsätzlich anerkannt, dass die pathologische Sektion der Naturforscher-Versammlung die Tagesordnung dafür bestimmt und über die Reihenfolge der Vorträge entscheidet.

¹⁾ Bis dahin stand hier der Zusatz: „Nur der Vorsitzende kann als solcher nicht von Neuem in den nächstjährigen Vorstand gewählt werden,“ wurde aber auf Antrag des Herrn v. Recklinghausen einstimmig zu streichen beschlossen.

Mitgliedschaft.

§ 10.

Die Mitgliedschaft wird erworben durch schriftliche Anmeldung bei dem Schriftführer und Zahlung des Jahresbeitrags, welche in der ersten Hälfte des Kalenderjahres erfolgen hat.

Ein Mitglied, welches trotz zweimaliger Mahnung des Schatzmeisters länger als ein Jahr im Rückstand der Beitragszahlung ausgeschieden und wird aus der Liste der Gesellschafter gestrichen. Mittelst Nachzahlung tritt es aber ohne Weiteres wieder in die Mitgliedschaft ein.

§ 11.

Nur Mitglieder sind berechtigt, in den Sitzungen der Gesellschaft das Stimmrecht auszuüben.

Vorstand.

§ 12.

Der Vorstand setzt sich zusammen aus:

- a) Vorsitzendem,
- b) stellvertretendem Vorsitzenden,
- c) Schriftführer,
- d) Schatzmeister,
- e—g) 3 anderen Mitgliedern.

Der Einführende der pathologischen Sektion der Naturforscher-Versammlung hat, insofern er Mitglied der Gesellschaft ist, Anspruch auf einen dieser Vorstandsämter.

§ 13.

Ausser den genannten 7 Mitgliedern wird ein Ersatzmann gewählt, welches im Falle des Ausfalls eines Mitgliedes nachrückt.

Für den Fall vorübergehender Behinderung ist der Vorsitzende berechtigt, für die jeweilige Sitzung Stellvertreter zu ernennen.

§ 14.

Die Mitglieder des Vorstandes nebst dem Ersatzmann werden in einer besonderen Sitzung der jährlichen Versammlung von den Anwesenden mittelst schriftlicher Abstimmung gewählt.

Jede Wahl gilt auf ein Jahr und wird bei der nächsten ordentlichen Tagung bestätigt.

Die alsdann ausscheidenden Mitglieder sind sofort wieder wählbar ¹⁾).

§ 15.

Dem Vorstande bleibt nicht nur die Regelung seiner eigenen Thätigkeit, seiner Verhandlungs- und Abstimmungsweise vorbehalten, sondern auch die Schaffung einer Geschäftsordnung für die Sitzungen der Gesellschaft.

§ 16.

Ferner liegt ihm die verantwortliche Verwaltung des Gesellschafts-Vermögens ob, sowie deren Vertretung nach Aussen, auch in gerichtlicher Hinsicht.

Für sämtliche in letzteren beiden Richtungen geschehenen Schritte ist er verpflichtet, in der nächsten Tagung die Genehmigung der Gesellschaft einzuholen, sowie über alle wichtigeren Vorgänge, etwaige Verhandlungen, welche er in deren Interesse mit Anderen gepflogen hat, und Aehnliches Bericht zu erstatten.

**Uebergangsbestimmung betreffs der für die Sitzungen
zu schaffenden Geschäftsordnung.**

§ 17.

Ueber die endgültige Geschäftsordnung für die Sitzungen soll in der nächstjährigen Tagung Beschluss gefasst werden.

Jedoch wird schon jetzt grundsätzlich anerkannt, dass die pathologische Sektion der Naturforscher-Versammlung die Tagesordnung dafür bestimmt und über die Reihenfolge der Vorträge entscheidet.

¹⁾ Bis dahin stand hier der Zusatz: „Nur der Vorsitzende kann als solcher nicht von Neuem in den nächstjährigen Vorstand gewählt werden,“ wurde aber auf Antrag des Herrn v. Recklinghausen einstimmig zu streichen beschlossen.

Mitglieder

der

Deutschen Pathologischen Gesellschaft*).

Aufgestellt Ende 1899.

1. Albrecht, E., Assistent am patholog. Institut. München.
2. Armanni, L., o. Prof. d. path. Histologie. Neapel, Griotelli 15.
3. Arnold, J., o. Prof. d. path. Anat., Geh. Hofrath. Heidelberg, Geisbergstrasse 1.
4. Aschoff, L., Privatdocent d. path. Anat. und 1. Assistent. Göttingen.
5. Ascanazy, M., Privatdocent d. path. Anat. und 1. Assistent. Königsberg.
6. Babes, O., o. Prof. u. Director des Instituts für Pathologie und Bacteriologie. Bukarest.
7. Bardenheuer, Prof., Geh. San.-Rath., Dirig. Arzt am Bürger-Spital. Köln.
8. Barker, L. J., Ass. Prof. of Anatomy, John Hopkins Univ. Baltimore.
9. Baumgarten, P., o. Prof. d. path. Anat. Tübingen.
10. Benda, C., Prosector am Städt. Krankenhaus Am Urban. Berlin, Kronprinzen-Ufer 30.
11. Bendz, H., o. Prof. d. path. Anat. Lund.
12. Beneke, R., Prosector am Städt. Krankenhaus. Braunschweig.
13. v. Bergmann, E., o. Prof. d. Chirurgie, Geh. Med.-Rath. Berlin.
14. Blanchard, R., Prof. à la Faculté de médecine. Paris, 226 Boulevard St. Germain.
15. Boddaert, R., o. Prof., Dir. d. med. Univ. Klinik. Gent, Coupure 46.
16. Boheman, H., Doc. d. path. Anat. am Karol. Institut. Stockholm.
17. Bollinger, O., o. Prof. d. path. Anat., Obermedicinalrath. München, Goethestrasse 54.
18. Borrmann, R., Assistent am patholog. Institut. Breslau.
19. Borst, M., Privatdocent d. path. Anat. Assistent. Würzburg.
20. Bostroem, E., o. Prof. d. path. Anat., Geh. Med.-Rath. Giessen.
21. Bouchard, Ch., Prof. à la Faculté de méd. Paris, 174 Rue de Rivoli.
22. Busse, O., Privatdocent d. path. Anat. Assistent. Greifswald.
23. Chiari, H., o. Prof. d. path. Anat. an der deutschen Universität. Prag.

*) Der Doctor-Titel ist weggelassen worden.

24. Denys, J., o. Prof. d. path. Anat. u. Bacteriologie. Löwen.
25. Dietrich, Tübingen.
26. Dinkler, Professor, Leit. Arzt am Städt. Krankenhause. Aachen.
27. Dürck, H., Privatdocent u. Assistent am path. Institut, Prosector am städt. Krankenhaus r. d. Isar. München, Nussbaumstr. 2a.
28. Eberth, C., o. Prof. d. path. Anat., Geh. Med.-Rath. Halle a. S.
29. Eppinger, H., o. Prof. d. path. Anat. Graz.
30. Ernst, P., a. o. Prof. u. 1. Assistent am Path. Institut. Heidelberg.
31. Fleischhauer, San.-Rath. Düsseldorf.
32. Foà, Pio, o. Prof. d. allg. Path. Turin, Corso Valentino 40.
33. Fraenkel, E., Prosector d. neuen allg. Krankenhauses. Hamburg-Eppendorf.
34. Friedrich, O. L., a. o. Prof., Director der chirurg. Poliklinik. Leipzig, Flossplatz 31.
35. Fritsch, H., o. Prof. d. Gynäkologie, Geh. Med.-Rath. Bonn.
36. Fujinami, A., z. Z. Strassburg i. E. Neudorf, Heiritzweg 11.
37. Gaylord, H. R., Buffalo U. S. A.
38. Grawitz, P., o. Prof. d. path. Anat. Greifswald.
39. Gusserow, o. Prof. d. Gynäkologie, Geh. Med.-Rath. Berlin, Roonstr 4.
40. Hamilton, D. J., o. Prof. d. path. Anat. Aberdeen, Schottland.
41. Hanau, A., Prosector am Canton-Spital. St. Gallen.
42. Hansemann, D., Prof., Prosector am städt. Krankenhaus Friedrichshain. Berlin W., Derfflingerstr. 21.
43. Hauser, E., o. Prof. d. path. Anat. Erlangen.
44. Heller, A., o. Prof. d. path. Anat., Geh. Med.-Rath. Kiel.
45. Henke, F., Privatdocent u. 1. Assistent am path. Institut. Breslau.
46. Homén, E. A., o. Prof. d. path. Anat. Helsingfors.
47. Hueter, Prosector am städt. Krankenhause in Altona.
48. v. Jaksch, R., o. Prof. d. inneren Medicin. Prag.
49. Jores, L., Prof., Privatdocent d. path. Anat. Bonn.
50. Israël, O., a. o. Prof. u. Assistent am path. Institut zu Berlin. Charlottenburg, Knesebeckstr. 1.
51. v. Jürgensen, o. Prof. d. inneren Medicin. Tübingen.
52. Jürgens, R., Prosector an der Kgl. Charité. Berlin.
53. v. Kahlden, C., a. o. Prof. d. path. Anat. Freiburg i. B.
54. Kast, o. Prof. d. inneren Medicin, Geh. Med.-Rath. Breslau, Neue Taschenstr. 32.
55. Kaufmann, E., o. Prof. d. path. Anat. Basel.
56. Key, A., o. Prof. d. path. Anat. am Karol.-Institut. Stockholm.
57. Klebs, E., Prof. Chicago.
58. Knauss, R., Prosector am Katharinen-Hospital, Stadtarzt. Stuttgart.
59. Kockel, R., a. o. Prof. d. gerichtl. Medicin und 1. Assistent am path. Institut. Leipzig, Stephanstr. 22.
60. König, Fr., o. Prof. d. Chirurgie, Geh. Med.-Rath. Berlin NW., Brücken-Allee 35.
61. Koester, o. Prof. d. path. Anat. Geh. Med.-Rath. Bonn.
62. Kraus, Fr., o. Prof. d. inneren Medicin. Graz, Rechbauerstr. 10,

63. Krehl, L., o. Prof. d. inneren Medicin. Marburg.
64. Kretz, R., Docent f. path. Anat., Prosector. Wien IV, Theresianumgasse 8.
65. Kromayer, Privatdocent d. Pharmakologie. Halle a. S., Poststr. 8.
66. Kuhn, C. H., o. Prof. d. path. Anat. Amsterdam, Oosteende 15.
67. Langerhans, P., Prof., Privatdocent d. path. Anat. und Prosector am städt. Krankenhaus Moabit. Berlin, Brücken-Allee 11.
68. Langhans, Th., o. Prof. d. path. Anat. Bern.
69. Lassar, O., a. o. Prof. d. Dermatologie. Berlin NW., Carlstr. 19.
70. Leichtenstern, Director d. inneren Abth. des Bürgerspitals, Prof. Geh. San.-Rath. Köln.
71. Lesser, A., a. o. Prof. der gerichtl. Medicin. Breslau.
72. v. Leyden, E., o. Prof. der inneren Medicin, Geh. Med.-Rath. Berlin W., Bendlerstr. 30.
73. Liebreich, O., o. Prof. der Pharmakologie, Geh. Med.-Rath. Berlin, Neustädt. Kirchstr. 9.
74. Litten, M., Prof., Priv.-Doc. der inneren Medicin. Berlin, Königgrätzerstrasse 8.
75. Löwit, M., o. Prof. der allg. Pathologie. Innsbruck.
76. Lubarsch, O., Prof. Hygienisches Institut. Posen.
77. Lübimoff, N., Prof. der path. Anat. Kasan.
78. Lüpke, Prof. a. der thierärztl. Hochschule. Stuttgart.
79. Mallory, F. B., Assistent, Prof. of Pathol. Harvard med. School. Boston N.S.
80. Manasse, Priv.-Doc. Strassburg i. E., Nicolaistaden 8.
81. Marchand, F., o. Prof. der path. Anat. Geh. Med.-Rath. Marburg.
82. Marckwald, Prosector am städt. Krankenhaus. Aachen.
83. Martin, A., o. Prof. der Gynäkologie. Greifswald.
84. Martinotti, G., o. Prof. d. path. Anat. Bologna.
85. Meltzer, S. J., Arzt. New-York, 66 East 124 Street.
86. Morpurgo, B., Prof. d. path. Anat. Siena.
87. Mosler, o. Prof. d. inneren Med., Geh. Med.-Rath. Greifswald.
88. Muir, R., Prof., University of Glasgow.
89. Naunyn, o. Prof. d. inneren Med. Strassburg i. E.
90. Nauwerck, C., Prosector am Städt. Krankenhaus. Chemnitz.
91. Neumann, E., o. Prof. d. path. Anat., Geh. Med.-Rath. Königsberg i. Pr.
92. Orth, J., o. Prof. d. path. Anat., Geh. Med.-Rath. Göttingen.
93. Ostertag, Prof. an der Thierärztlichen Hochschule. Berlin NW., 6.
94. Paltauf, R., o. Prof. der path. Histologie und allg. Pathol. Wien IX, Lackirergasse 1.
95. Plimmer, H. G., Lecturer on Pathology, 28. St. Johns Wood Road 2. W. London.
96. Pommer, G., o. Prof. d. path. Anat. Innsbruck.
97. Ponfick, E., o. Prof. d. path. Anat., Geh. Med.-Rath. Breslau, XVI, Novastr. 3.
98. Prudden, M. T., Departement of Pathology. College of Physicians and surgeons, New-York, 437 West 59. Street.
99. Quensel, U., Laborator d. path. Anat. am Carolinischen Institut. Stockholm.

100. v. Recklinghausen, o. Prof. d. path. Anat. Strassburg i. E.
101. Reddingius, R. A., o. Prof. d. path. Anat. Groningen.
102. Ribbert, H., o. Prof. d. path. Anat. Zürich.
103. v. Rindfleisch, E., o. Prof. d. path. Anat., Geh. Rath. Würz
104. Rischpler, A., Strassburg i. E., Ruprechtsauer-Allee 16.
105. Rosenthal, W., Assistent am path. Institut. Erlangen.
106. Ruge, C., Professor, San.-Rath. Berlin W., Jägerstr. 61.
107. Saxer, Fr., Privat-Docent d. path. Anat. und 1. Assistent am
Institut. Marburg.
108. Schede, M., o. Prof. d. Chirurgie, Geh. Med.-Rath. Bonn.
109. Schlagenhauser, Prosector am k. k. Elisabeth-Spital. Wien 2
110. Schmaus, H., Priv.-Doc. und 1. Assistent am path. Institut. Mü
Herzog Heinrichstr. 38.
111. Schmidt, M. B., Priv.-Doc. d. path. Anat. u. 1. Assistent am
Institut. Strassburg i. E.
112. Schmorl, G., Med.-Rath, Pros. am städt. Krankenhause. Dresden
113. v. Schrötter, H., Assistent an der III. med. Klinik. Wien
Mariannengasse 3.
114. Schuchardt, K., Prof., Director d. Chirurg. Abth. d. städt. Kra
hauses. Stettin.
115. Schütz, Prof. an der Thierärztlichen Hochschule, Geh. Reg.
Berlin, Luisenstr. 56.
116. Seiffert, M., Prof. d. Universitäts-Kinderklinik. Leipzig.
117. Senator, H., a. o. Prof. d. inneren Med., Geh. Med.-Rath. Berlin
Bauhofstr. 7.
118. Shattock, Joint Lecturer on Pathology and Bacteriology St. Th
Medical School. Pathological Curator of the Hunterian Mus
Royal College of Surgeons, Lincoln's Inn Fields. London.
119. Siegenbeek van Heukelom, o. Prof. d. path. Anat. Leyden.
120. Simmonds, Prosector am Krankenhaus St. Georg. Hamburg, J
Allee 50.
121. Soltmann, O., o. Hon. Prof. u. Med.-Rath, Director des Kinderkran
hauses. Leipzig, Goethestr. 9.
122. Stilling, H., o. Prof. d. path. Anat. Lausanne.
123. Stintzing, o. Prof. d. inneren Med. Jena.
124. Stroebe, H., Prosector am städt. Krankenhause. Hannover.
125. Sundberg, C., Prof. d. Pathologie und Hygiene. Upsala.
126. Thoma, R., Prof. d. path. Anat. Magdeburg, Gr. Diesdorferstr. 2
127. Thorel, Ch., Prosector am städt. Krankenhause. Nürnberg.
128. Tillmanns, a. o. Prof. d. Chirurgie, Med.-Rath, General-Oberarzt
suite. Leipzig, Wächterstr. 30.
129. Trendelenburg, o. Prof. d. Chirurgie, Geh. Med.-Rath. Le
Königstr. 33.
130. Unna, P. G., Dermatalog. Hamburg.
131. Virchow, R., o. Prof. d. path. Anat. Geh. Med.-Rath. Berlin
Schellingstr. 10.

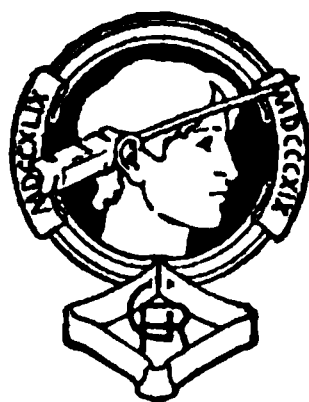
132. Waldeyer, o. Prof. der Anat. Geh. Med.-Rath. Berlin, Lutherstr. 35.
133. Walz, Priv.-Doc., Assistent am path. Institut. Tübingen.
134. Weichselbaum, A., o. Prof. der path. Anat. Wien X., Porzellangasse 15.
135. Weigert, C., Prof. u. Geh. Med.-Rath, Senckenberg's path. Institut, Frankfurt a. M.
136. Werth, o. Prof. der Gynäkologie. Kiel.
137. Wilms, W., Assistent a. d. chir. Klinik. Leipzig.
138. Winkler, Assistent am pathol. Institut. Breslau, Auguststr. 3.
139. Wölfler, A., o. Prof. d. Chirurgie d. deutschen Universität. Prag, Tonnengasse.
140. Wright, J. H., Director of the Laboratory of the Massach. General Hospital. Boston, U. S.
141. v. Wyss, H., a. o. Prof. d. gerichtl. Medicin. Zürich.
142. Wysokowicz, W., o. Prof. d. path. Anat. Kiew.
143. Zahn, F. W., o. Prof. d. path. Anat. Genf, Plainpalais.
144. Ziegler, E., o. Prof. d. path. Anat., Geh. Hofrath. Freiburg i. B.
145. v. Ziemssen, o. Prof. d. inneren Med., Geheimrath. München, Lindwurmstr. 2.

Verhandlungen
der
Deutschen Pathologischen Gesellschaft

Im Auftrage des Vorstandes
herausgegeben von dem derzeitigen Schriftführer

E. Ponfick in Breslau.

Zweite Tagung,
gehalten zu München vom 18.—22. September 1899.



B e r l i n.

Druck und Verlag von Georg Reimer.
1900.

Mit 7 Tafeln.

G

Amand.
hunc
Berl
zur
Dr.

— Die C
Berl
ausg
Petr

Anonym
Men
H. F

Congelini
geni
schr
8. 1

Joachim
Aus
8.

Lähr, H
aller
1898

— die I
XVI

Mondevi
eine
1304

Pagel, J
dizin

Pfolspru
ausg

Physicl
1841

Pren, H
aus
Vor

Roth, M
cart.

Sudhoff,
Schr
Hob
8.

— — II
besp

— — II

Verlag von **Georg Reimer** in Berlin.

Allgemeine
Zeitschrift für Psychiatrie
und
psychisch-gerichtliche Medizin

herausgegeben

von

Deutschlands Irrenärzten

unter der Mitredaction

von

Grashey — **v. Krafft-Ebing** — **Pelman** — **Schüle**
München Wien Bonn Illenau

durch

H. Laehr.

Jährlich ein Band von 7 Heften.
(6 Hefte Originalien und 1 Heft Litteraturbericht.)

Preis pro Band M. 24—.

**Zu beziehen durch alle Buchhandlungen und
Postanstalten!**

Archiv
für
pathologische Anatomie
und Physiologie,
und für
klinische Medicin.

Herausgegeben
von
Rudolf Virchow.

Monatlich ein Heft. — Drei Hefte bilden einen Band.

Preis pro Band M. 14.— Jährlich M. 56.—

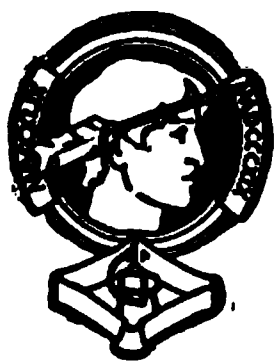
**Zu beziehen durch alle Buchhandlungen und
Postanstalten!**

Verhandlungen
der
Deutschen Pathologischen Gesellschaft.

Im Auftrage des Vorstandes
herausgegeben von dem derzeitigen Schriftführer

E. Ponfick in Breslau.

Dritte Tagung,
gehalten zu Aachen vom 17.—20. September 1900.



B e r l i n.
Druck und Verlag von Georg Reimer.
1901.



E. H. B. CAT.

Vorrede.

Trotz der excentrischen Lage des diesjährigen Versammlungs-Ortes und dem in den Verhältnissen einer Industriestadt begründeten Mangel an den umfassenden Hilfsmitteln akademischer Institute hat unsere Gesellschaft auch auf der Tagung in Aachen eine lebhafte wissenschaftliche Thätigkeit entfaltet.

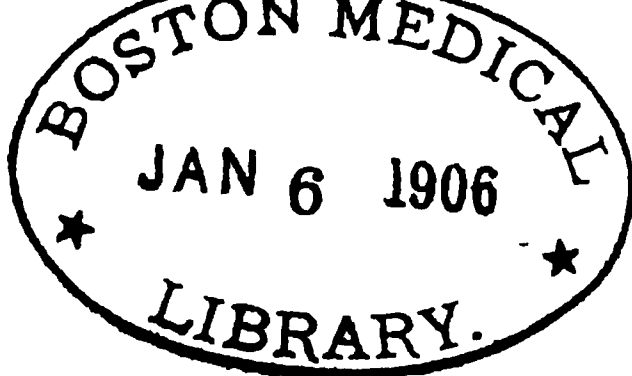
Zeugniss hiervon gibt die Reihe der folgenden Abhandlungen. Steht der heurige Band an Umfang auch zurück hinter dem im Vorjahre veröffentlichten, so bringt sein Inhalt dennoch klar zum Ausdruck, dass eine ansehnliche Zahl sowohl inländischer, wie auswärtiger Fachgenossen bemüht gewesen ist, ihr Bestes zu bieten.

E. Ponfick.

Inhalts-Verzeichniss.

	Seite
1. Wissenschaftliche Sitzung der Deutschen Pathologischen Gesellschaft.	
I. Herr Dinkler-Aachen: Begrüssung	1
II. Herr Rudolf Virchow-Berlin: Eröffnung	1
III. Herr Jores-Bonn: Ueber die Regeneration des elastischen Gewebes	1
IV. Herr Orth-Göttingen: Ueber die Veränderungen der Gelenk- und Epiphysen-Knorpel bei entzündlichen und tuberculösen Erkrankungen der Knochen und Gelenke	10
V. Herr Ponfick-Breslau: Ueber die Wucherungs-Vorgänge im Lungengewebe bei Emphysema verum pulmonum	15
VI. Herr Seiffert-Leipzig: Zur Anatomie und Pathogenese der Serum-Exantheme	19
2. Wissenschaftliche Sitzung der Deutschen Pathologischen Gesellschaft.	
VII. Herr Pio Foà-Turin: Anatomischer und experimenteller Beitrag zur Pathologie der Nebennieren	31
VIII. Herr Morpurgo-Siena: Ueber eine infectiöse Form der Knochenbrüchigkeit. (Mit 6 Abbildungen)	40
IX. Herr Dinkler-Aachen: Ein Fall von primärem Lungen-Carcinom	59
X. Herr Walter Petersen-Heidelberg: Ueber den Aufbau des Carcinoms	61
XI. Herr Seiffert-Leipzig: Ueber congenitale Rhabdomyome des Herzens. (Mit 1 Abbildung)	64
3. Wissenschaftliche Sitzung der Deutschen Pathologischen Gesellschaft.	
XII. Herr Nils Sjöbring-Lund: Ueber die Aetiologie der Geschwülste	65
XIII. Herr Jürgens-Berlin: Ueber Protozoën bei Carcinom	70
XIV. Herr Askanazy-Königsberg: Distomum Felineum beim Menschen in Ostpreussen	72

	Seite
XV. Herr Nauwerck-Chemnitz: Perforation des Darms und des Pancreas durch eine Taenie	81
XVI. Herr Orth-Göttingen: Ueber traumatische anämisch-necrotische Infarcte der Leber	82
XVII. Herr v. Baumgarten-Tübingen: Experimentelle Untersuchungen über die Histologie der Hoden-Tuberculose.	91
XVIII. Herr C. Kraemer - Cannstatt: Experimentelle Beiträge zum Studium der Hoden-Tuberculose	94
XIX. Herr Lubarsch - Posen: Ueber die diagnostische Bedeutung der sogenannten miliaren Leber-Gummata . .	98
XX. Derselbe: Zur Kenntniss der Knochenbildungen in Lunge und Pleura	102
XXI. Herr v. Baumgarten-Tübingen: Ueber die histologische Differential-Diagnose zwischen tuberculöser und gummoser Orchitis	107
XXII. Herr C. Kraemer-Cannstatt: Experimentelles über Zimmtsäure-Behandlung der Tuberculose bei Kaninchen . . .	121
XXIII. Herr Askanazy: Ueber das Verhalten der Darmganglien bei Peritonitis	124
4. Wissenschaftliche Sitzung der Deutschen Pathologischen Gesellschaft.	
XXIV. Herr Chiari-Prag: Myelitis suppurativa bei Bronchiectasie.	132
XXV. Herr Orth-Göttingen: Ueber die Beziehungen der Lieberkühn'schen Krypten zu den Lymphknötchen des Darmes unter normalen und pathologischen Verhältnissen . .	135
XXVI. Herr Simmonds-Hamburg: Ueber Cysten- und Cystofibrome der retrotrachealen Schleimdrüsen	139
XXVII. Herr Richard Kretz - Wien: Ueber die Beziehungen zwischen Toxin und Antitoxin	143
XXVIII. Herr Mühlmann-Odessa: Ueber die Veränderungen der Nervenzellen in verschiedenem Alter	148
Geschäfts-Sitzung der Deutschen Pathologischen Gesellschaft . . .	158
Satzungen der Deutschen Pathologischen Gesellschaft	160
Mitglieder-Liste der Deutschen Pathologischen Gesellschaft	166



Sitzung vom 17. September 1900, Nachmittags um 4 Uhr.

I.

Der Einführende der Abtheilung für Allgemeine Pathologie und Pathologische Anatomie der Versammlung Deutscher Naturforscher und Aerzte, Herr Prof. Dr. Dinkler-Aachen, begrüsst die Erschienenen im Namen der Geschäftsleitung und bittet darauf Herrn Geh. Rath Virchow-Berlin, den Vorsitz zu übernehmen.

II.

Herr Rudolf Virchow übernimmt als Vorsitzender der Deutschen Pathologischen Gesellschaft die Leitung der Verhandlungen, indem er deren Mitglieder willkommen heisst.

III.

Herr L. Jores-Bonn:

Ueber die Regeneration des elastischen Gewebes.

Ueber Regeneration und Neubildung elastischer Fasern sind in letzter Zeit so viele Einzelthatsachen bekannt geworden, dass es sich wohl verlohnen dürfte, aus diesen die Grundregeln herauszulesen und so einen Standpunkt zu gewinnen, von dem aus die Regeneration des elastischen Gewebes übersichtlich und verständlich erscheint.

Dass Regenerationsbestrebungen des elastischen Gewebes eine sehr häufige und im Organismus weit verbreitete Erscheinung darstellen, ist wohl die erste Folgerung, welche sich aus den neueren Arbeiten über diesen Gegenstand ergibt. Bevor es spezifische Färbungen für elastische Fasern gab, kannte man nur die Neubildung der elastischen Lamelle, welche bei Endarteriitis das neue Lumen des Gefässes zu begrenzen pflegt. Erst erheblich später sah man die elastischen Fasern in der Hautnarbe und deutete sie als durch Regeneration entstanden. Es folgten dann vereinzelt und weniger beachtet Beobachtungen über das Verhalten elastischer Fasern bei Entzündung und Geschwulstbildung in der Haut und über die Wucherungen derselben bei den interstitiellen Entzündungen der Leber und Niere. Dann wuchsen unsere Kenntnisse in Bezug auf die Rolle, welche die elastischen Elemente beim Aufbau der Intimaverdickung der Blutgefässe spielen und schliesslich zauberte die Weigert'sche Methode in geradezu überraschender Weise bei den verschiedensten pathologischen Processen in den verschiedensten Organen und Geweben elastische Fasern hervor.

Bis vor nicht langer Zeit bestand noch die von früher her überkommene Meinung, dass die elastischen Fasern eine starre, schwer veränderliche Gewebsart seien, heute müssen wir sagen, dass die Regenerationskraft dieses Gewebes eine ganz erhebliche ist, dass das elastische Gewebe, was Häufigkeit der Regeneration anbelangt, seinem nächsten Verwandten, dem collagenen Bindegewebe nur wenig nachsteht.

Ob freilich entsprechend der Häufigkeit des Auftretens regenerativer Vorgänge am elastischen Gewebe auch eine Vollkommenheit der Regeneration erreicht wird, ist eine Frage, die sich wohl nicht positiv beantworten lässt. In der Regel sind die neugebildeten Fasern von äusserster Feinheit und in Folge dessen waren sie den Beobachtern vor Einführung besonderer Färbemethoden auch entgangen. Verhältnissmässig selten bilden sich stärkere Fasern aus, so z. B. in der Hautnarbe. Regelmässig erlangt der Neubildungsprocess eine bedeutende Vollkommenheit bei denjenigen Lamellen, welche der Endothellage eines durch Endarteriitis veränderten Gefässlumens anliegen¹⁾. Auch neugebildete kleine arterielle Gefässe

¹⁾ Von der Bildung elastischer Lamellen durch Abspaltung aus der membrana elastica interna, ein Vorgang, bei dem auch starke Lamellen gebildet

pflegen eine gut ausgeprägte *membrana elastica interna* zu besitzen. In der wuchernden Intima ist auch mit Sicherheit zu konstatiren, dass das neugebildete elastische Gewebe in Form von Platten auftritt, so dass man demselben die Fähigkeit, sich nicht nur zu Fasern (körperlich gedacht), sondern auch zu Lamellen auszubilden, zuerkennen muss. Im Grossen und Ganzen aber erscheint das elastische Gewebe schwerfälliger in Bezug auf Dickenwachsthum als auf Längswachsthum.

Auch noch in anderer Beziehung kann die Regeneration eine unvollständige sein, insofern nämlich, als sie Gebiete, die sie unserer Voraussetzung nach zu versorgen hätte, nicht vollständig zu versehen vermag. In den Narben z. B. kann ja ein recht vollständiger Wiederersatz der elastischen Fasern erreicht werden; dies ist nach Untersuchungen von Gutentag und von Kromayer regelmässig in den Impfnarben der Fall. In manchen Narben aber bleiben trotz hohen Alters derselben die elastischen Elemente ihrer Zahl und Stärke nach recht mangelhaft ausgebildet. In der Intima arterio-sklerotischer Gefässe ist der Gehalt an elastischem Gewebe in der Regel ein sehr grosser, aber auch hier kommen Schwankungen vor und man kann, wenn auch selten, Gefässe antreffen, deren Intima arm an elastischen Fasern ist.

Schwer urtheilen lässt sich über den funktionellen Ersatz, den das regenerirte elastische Gewebe zu leisten vermag. Bisher nahmen alle Untersucher eine funktionelle Leistung auch der feinsten Fäserchen ohne Weiteres an. Sicherlich ist eine solche Annahme für viele Fälle berechtigt. Andererseits kann ich mich im Hinblick auf das Auftreten elastischen Gewebes in atrophischen Organen, verkümmerten oder verödeten Organtheilen nicht der Ansicht verschliessen, dass die funktionelle Bedeutung regenerirter elastischer Fasern unter Umständen gering oder überhaupt nicht vorhanden sein kann.

Gehen wir zu den Erscheinungen über, unter denen im Einzelnen die Regeneration elastischer Fasern sich vollzieht, so wäre zunächst zu erwähnen, dass die Bildung junger Fasern schnell vor

werden, sehe ich hier ab. Ich habe diesen Bildungsprocess schon früher (Ziegler's Beiträge Bd. 24) von der gewöhnlichen Art der Bildung elastischen Gewebes unterschieden und finde diese Unterscheidung durch fortgesetzte Untersuchungen immer mehr berechtigt. Ich hoffe, darüber bald nähere Mittheilungen machen zu können.

sich gehen kann. Auch in diesem Punkte wichen die früheren Anschauungen ab. Da in einer Narbe Fasern von einiger Dicke erst nach Monaten aufzutreten pflegen, so berechnete man die Zeit, welche das elastische Gewebe zu seiner Entwicklung brauche, auf Monate und Jahre. Das Auftreten elastischer Fasern in der Intima arteriosklerotischer Arterien brachte man ebenfalls mit der Chronicität dieses Processes in Beziehung. Indessen deutete eine zunächst noch vereinzelte Beobachtung Goldmann's schon an, dass die Verhältnisse möglicherweise anders liegen. Goldmann sah in einem Präparat, welches einer Hautpfropfung vom zehnten Tage entnommen war, die ersten zarten elastischen Fasern vom Rand her in das Narbengewebe eindringen. Dann konnte ich an ligirten Gefäßen von Versuchsthieren zeigen, dass die Bildung elastischer Fasern schon mit der ersten Wucherung der Intima einsetzt. Die erste Anlage elastischen Gewebes war an diesem Objekt bereits 8 bis 10 Tage nach der Ligatur bemerkbar, nach 20 Tagen besass die Intima bereits ein gut ausgebildetes System von Lamellen. Daraus folgt, dass, wenn wir in der Hautnarbe die elastischen Fasern durchweg später auftreten sehen, dies nicht an der Langsamkeit des Wachstums der elastischen Fasern liegen kann, sondern daran, dass in der Narbe erst später die Bedingungen für die Entwicklung des elastischen Gewebes günstig liegen. Man kann sagen, dass erst dann elastisches Gewebe sich entwickeln kann, wenn das Keimgewebe sich in definitives Bindegewebe umzuwandeln beginnt. Im Granulationsgewebe bilden sich keine elastischen Fasern. Auch sind Narben, welche noch stellenweise mit Rundzellen infiltrirtes Gewebe enthalten, in diesen Partien frei von elastischem Gewebe. Ebenso ist bei interstitiellen Entzündungen der Organe das zellig infiltrirte Bindegewebe ärmer an elastischen Elementen als das definitive. Mit diesen Verhältnissen hängt auch die von Kromayer bereits gefundene Thatsache zusammen, dass in Narben, die aus einem Heilungsprocess per primam intentionem hervorgegangen sind, eher elastische Fasern sich bildeten, als in den per secundam intentionem entstandenen. Auch die von Goldmann gemachte Beobachtung, dass die nach Thiersch transplantierte Haut schnell und ausgiebig mit elastischen Fasern versorgt wird, ist auch wohl dadurch zu erklären, dass es bei der Transplantation zu einer frühzeitigen, ohne Umschweife erreichbaren Neubildung definitiven Gewebes kommt.

Ist also die Bildung definitiven Bindegewebes der Entwicklung der elastischen Fasern günstig, so ist andererseits die Sklerosirung des Bindegewebes ohne Einfluss. Sklerotische Narben können verhältnissmässig arm an elastischem Gewebe sein. Derbe Fibrome sind in der Regel sehr arm an elastischen Fasern oder vollständig frei davon. In Keloiden hat bisher noch kein Beobachter elastisches Gewebe gefunden.

Eine weitere wichtige Erscheinung bei der Regeneration der in Rede stehenden Gewebsart ist die, dass sich das neue elastische Gewebe von dem alten aus bildet. Goldmann hat zuerst gesehen, dass die neuen Fasern der Narbe von den alten am Rand gelegenen ausgingen, gleichsam wie durch Sprossung. In der Gefässwand beschrieb Manz diese Beziehungen der neuen Fasern zu den alten für eine Herzgeschwulst Jacobsthal. Auch für die interstitiellen Wucherungen des Bindegewebes in den Organen, und für die Geschwulstbildung lässt sich dasselbe nachweisen (Hohenemser, Melnikow, Jores). Man kann demnach dem Satze, dass das junge elastische Gewebe in seiner Entwicklung auf das alte angewiesen ist, eine allgemeine Gültigkeit beimessen.

In Uebereinstimmung hiermit zeigt sich auch, dass von diesem Umstand die Vertheilung und der Reichthum neuen elastischen Gewebes in Organen und Geweben abhängig ist. Für die Hautnarbe z. B. konnte ich dies ausführlicher darthun. Eine per primam intentionem entstandene Narbe besitzt in ihrem oberen Theil hauptsächlich elastische Fasern, welche von den angrenzenden Cutisfasern aus hin- und herüberziehen, während die unteren, der an elastischem Gewebe weit ärmeren Subcutis benachbarten Parteen auch arm an elastischen Fasern sind. Ändert man die Art des Defektes, so ändert sich auch diese Anordnung. Narben, welche aus flachen Defekten entstanden sind, an deren Boden noch Reste von Cutisgewebe liegen, kann man in einem Stadium antreffen, in denen die unteren und seitlichen Parteen reich an elastischen Fasern sind, während sie in den oberen, subepithelialen fehlen. Sind in die Narbe Reste alten Gewebes eingeschlossen, so geht auch von diesen eine Regeneration des elastischen Gewebes aus und die Anordnung desselben wird durch die Einschlüsse mit bedingt. Sehr deutlich zeigt sich die Abhängigkeit des neugebildeten elastischen Gewebes von einem elastischen Muttergewebe auch bei interstitieller Wucherung in inneren Organen. Die Niere bietet hierfür das beste

Beispiel. Ihr Bindegewebe enthält nur in der Umgebung der arteriellen Gefäße elastische Fasern und daher findet man bei der interstitiellen Nephritis nicht so reichlich elastische Fasern wie bei entsprechenden Processen in der Leber und Milz. Dazu tritt das elastische Gewebe in den Schrumpfnieren nicht gleichmässig und regelmässig auf und es lässt sich bis in die feinsten Einzelheiten verfolgen, wie sein Auftreten an das adventitielle Gewebe räumlich gebunden ist. In Bezug auf das Auftreten elastischer Fasern in Geschwülsten ist das vorliegende Material noch dürftig, doch scheint auch hier dasselbe Verhalten des elastischen Gewebes sich zu zeigen. So geht dasselbe auch in Tumoren vielfach von der Adventitia der Gefäße aus, oder von alten in die Geschwulst mit hineingezogenen Fasern. Auch glaubte ich, den regelmässigen Gehalt der Myome des Uterus an elastischen Fasern auf die an diesen reiche Muttersubstanz zurückführen zu dürfen.

Die Erscheinung der verschiedenen Anordnung des elastischen Gewebes und seines wechselnden Auftretens in den verschiedenen Organen und Geweben ist bisher in anderer Weise erklärt worden, nämlich dadurch, dass man die Bildung elastischen Gewebes auf mechanische Momente zurückführte. In neuester Zeit hat Melnikow von diesem Standpunkt aus die ganzen Regenerationserscheinungen ausführlich behandelt. Melnikow's thatsächliche Beobachtungen stimmen mit den meinigen überein oder wo sie sich auf Gebiete beziehen, die von mir nicht untersucht wurden, fügen sich die Befunde zwanglos in meine Auffassung der Regeneration des elastischen Gewebes. Die Erklärung, die Melnikow den Befunden giebt, kann ich indessen nicht als richtig anerkennen. Ich kann hier nicht auf Einzelheiten derselben eingehen, sondern möchte nur im Ganzen Folgendes bemerken. Im Prinzip gehen ja Melnikow's, wie auch die früheren ähnlichen Erklärungen anderer Autoren von dem Gedanken aus, dass das elastische Gewebe normalerweise im Körper da auftritt, wo die Gewebe einem mechanischen Zug oder Druck gegenüber Festigkeit und Elasticität besitzen müssen. Man sagt nun einer teleologischen Auffassung zufolge, auf deren Berechtigung im Allgemeinen ich hier nicht eingehen will, dass das elastische Gewebe sich dort bilde, wo seine Wirkung nothwendig oder beabsichtigt sei. Die Uebertragung dieser Anschauung auf das pathologische Gebiet führt dann dazu, anzunehmen, dass auch unter pathologischen Verhältnissen sich elastische Fasern

dann bilden, wenn Zug oder Druck oder sonstige mechanische Momente das Vorhandensein solcher elastischen Elemente nothwendig oder wünschenswerth erscheinen lassen. In manchen Fällen scheint dies ja in der That zuzutreffen, in vielen anderen dagegen sind diese Ursachen durchaus nicht ersichtlich und es bedarf recht gekünstelter und gezwungener Erklärungen, um hier noch die Thatsachen der Theorie anzupassen. So kann man leicht die Wucherung elastischer Fasern in der Intima arteriosklerotischer Gefässe als Folge des Blutdrucks oder der funktionellen Bewegungen der Gefässwand hinstellen. Aber auch bei der Arteriitis zwischen zwei Ligaturen und bei der Thrombusorganisation, wo die mechanischen Ursachen fortfallen, sehen wir elastisches Gewebe sich entwickeln. Das Vorhandensein elastischer Fasern bei interstitiellen Wucherungen innerer Organe bereitet, wenn man nach mechanischen Ursachen sucht, der Erklärung schon rechte Schwierigkeiten, ebenso die Neubildung der betreffenden Gewebsart in atrophischen Organen. Für die Wucherung elastischer Fasern in zu Grunde gegangenen Hodenkanälchen oder gänzlich verödeten Glomerulis funktionell-mechanische Ursachen zu finden, scheint mir aber völlig unmöglich. Ist es ferner aus mechanischen Momenten heraus erklärlich, warum ein mechanischen Reizen genugsam ausgesetztes Fibrom der Haut fast nie elastische Fasern in nennenswerther Zahl besitzt, während die weit geschützter liegenden Fibroide des Uterus solche regelmässig aufzuweisen haben? Auch der Umstand, dass von transplantiertem Gewebe aus, wie Grohé gezeigt hat, elastische Fasern sich entwickeln können, ist nicht nach der Theorie von der Entstehung elastischer Fasern durch Zug und Druck zu erklären.

Man könnte nun sagen, dass, wenn mechanische Momente nicht die alleinige Veranlassung für die Neubildung elastischer Fasern abgäben, sie doch ein begünstigendes Moment zur Bildung derselben darstellten, vielleicht ihre Weiterentwicklung zu kräftigeren Fasern förderten. Für eine solche Auffassung kann man manche Thatsache anführen; z. B. pflegen sich die elastischen Fasern in einer in Funktion befindlichen Intima stärker zu entwickeln, als bei Obliteration des Gefässes. Indessen ist zu bedenken, dass funktioneller Reiz auf die Entwicklung aller Gewebe einen Einfluss ausübt, und die obigen Erscheinungen sind wahrscheinlich von diesem Gesichtspunkt aus zu beurtheilen.

Ich komme also zu dem Ergebniss, dass man dem elastischen

Gewebe die Fähigkeit, aus sich heraus zu wuchern, zuerkennen muss. Die Erscheinungen, welche die Regeneration des elastischen Gewebes begleiten, sprechen dafür, dass ihm gegenüber dem collagenen Bindegewebe eine wenigstens für gewisse Grenzen gültige Selbständigkeit der Entwicklung zukommt. Denn wenn es auch nicht als ausgeschlossen gelten kann, dass sich collagene Bindegewebsfasern in elastische umwandeln, der gewöhnliche Weg der Neubildung elastischen Gewebes ist es jedenfalls nicht. Vielmehr kann man heute schon sagen, dass das Gesetz von der Differenzierung der Gewebsarten auch auf elastisches und collagenes Bindegewebe sinngemässe Anwendung findet. Es fragt sich nur, wie weit diese Differenzierung geht. Ist sie zurückzuführen auf ein beiden Gewebsarten gemeinsames, aber bereits faseriges Vorstadium oder gar bis auf die Entwicklung aus den Zellen? Dies ist eine Frage, die sich nach dem Stand unserer Kenntnisse noch nicht entscheiden lässt. Wir wissen noch nicht mit Sicherheit, wie wir uns das Wachsthum der elastischen Fasern zu denken haben, und daher will ich diese Frage, die ja nicht unsere Disciplin allein betrifft, nicht in ihrem ganzen Umfange aufrollen, sondern nur kurz darlegen, was mich meine eigenen Untersuchungen in dieser Hinsicht gelehrt haben.

Dass junge elastische Fasern Zellen dicht anliegen oder solche umspinnen, trifft man wie bei der embryonalen, so auch bei der regenerativen Entwicklung des elastischen Gewebes gar nicht selten. An und für sich sind diese Bilder nicht beweisend für eine Entwicklung der Faser aus der Zelle, zumal sich herausgestellt hat, dass die elastischen Fasern in ihren jüngsten Stadien nicht mit der Weigert'schen Farblösung tingirbar sind¹⁾.

Seltener sieht man, dass die Zellen blassbläulich gefärbte Ausläufer und Contouren besitzen, eine Erscheinung, die ich für identisch halte mit dem sogenannten elastischen Streifen Boll's. Seine elastische Natur ist fraglich, und eine Bedeutung für die Regeneration kommt den erwähnten Bildern wahrscheinlich nicht zu. Am richtigsten ist es wohl, die Aufklärung in jenen noch nicht mit der Weigert'schen Methode färbbaren Fasern zu suchen. Man kann in gewissen Stadien verfolgen, wie die blaugefärbten

¹⁾ Vergl. auch Jacobsthal II. Zur Histologie der Arteriennaht. Beitr. zur klin. Chirurgie Bd. XXVII, Heft 1, S. 226.

Fasern in farblose übergehen. Die letzteren kennzeichnen sich auch durch ihre Anordnung und stärkere Lichtbrechung. Die jungen Fasern besitzen nun, wie bereits früher von Kölliker gesehen worden ist, zellähnliche Anschwellungen. Man trifft diese sowohl an den blau gefärbten Fasern als auch an den farblosen. Bei den letzteren sind diese Gebilde häufiger und theils stärker lichtbrechend als Protoplasma, theils dem Protoplasma ähnlich. Der Form nach sind die Gebilde länglich oder dreieckig und immer kleiner als die Bindegewebszellen.

Es handelt sich hier entweder um verkümmerte Zellen oder um vom Haupttheil des Zelleibes der Bindegewebszellen detachirte Protoplasmatheile. In beiden Fällen würde die Erscheinung darauf hindeuten, dass das Netzwerk der späteren elastischen Fasern ursprünglich ein celluläres wäre. Auch vollgültige Zellen sind in das Netzwerk der farblosen Fasern mit hineinbezogen resp. liegen demselben sehr innig an. Ich führe Ihnen hier die bei meinen Studien gewonnenen Bilder vor (Demonstration von Zeichnungen) mit dem Bemerkten, dass die Befunde mich selbst noch nicht zu einem abgeschlossenen Urtheil über die Frage der cellulären Entstehung der elastischen Fasern gebracht haben.

Discussion:

Herr Hansemann hebt hervor, dass zuweilen, aber nicht sehr häufig in malignen Geschwülsten Neubildung von elastischen Fasern vorkommen, die für die differenzirte Entstehung der Fasern sprechen. In einem Falle sah H. eine sehr merkwürdige Neubildung von elastischem Gewebe der Lunge eines Menschen von etwa 45 Jahren. Ueber die Antecedenzien war nichts bekannt. Ein Theil des Unterlappens war im Zustand einer eigenthümlichen schlaffen Carnification, die sich schon makroskopisch von der gewöhnlichen bindegewebigen Carnification unterschied. Die Weigertsche Färbung zeigte ein dichtes Gewirr elastischer Fasern und Platten, die die Alveolen vollständig ausfüllten, sodass die eigentliche alveoläre Structur der Lunge ganz verschwunden war. Das Gewebe war sehr kernarm. Es handelte sich offenbar um einen alten, abgelaufenen Process.

Herr Lubarsch: Auch ich kann bestätigen, dass in Carcinomen Wucherung elastischen Gewebes vorkommt; sehr stark

ausgeprägt habe ich sie in einem Magen- und einem Dünndarmkrebs gefunden. Was die Färbbarkeit von Zellconturen nach der Weigert'schen Elastinmethode anbetrifft, so habe ich sie besonders bei Epithel- und Knorpelzellen gefunden, so dass wohl auf Beziehungen zum elastischen Gewebe auf Grund dieser Färbbarkeit nicht geschlossen werden kann. — Der Ansicht des Herrn Jores, dass seine Beobachtungen gegen eine teleologische oder besser wohl entwicklungsmechanische Erklärung der elastischen Faserbildung sprechen, kann ich mich nicht anschliessen. Denn diese Erklärung soll doch überhaupt nur für die erste Entstehung der Gewebe Platz greifen.

Herr Ponfick: Die Beobachtung des Herrn Hansemann vermag ich zu bestätigen, dass sich nämlich bei Carnification (chronischer Hepatisation) der Lunge inmitten des organisirten Alveolar-Exsudates zuweilen beträchtliche Entwicklung von elastischem Gewebe wahrnehmen lässt: eine Erscheinung, welche die Abgrenzung der einzelnen Alveolar-Septa in noch höherem Masse zu erschweren geeignet ist.

Herr Jores: Es ist selbstverständlich, dass ich die Bedeutung entwicklungsmechanischer Gesetze, die für die Entwicklung aller Gewebe zutreffen, auch für das elastische Gewebe nicht bestreite. Ich wende mich lediglich gegen eine solche Auffassung, welche annimmt, dass die erwähnten mehr grob-mechanischen Momente die alleinige Ursache für die Bildung des elastischen Gewebes bilden sollen und die weitere Vorstellung, die sich wenigstens bei den älteren Autoren mit der ersten Anschauung verknüpft, dass Druck, Zug eine direkte Umwandlung des collagenen Bindegewebes in elastisches bewirke.

IV.

Herr J. Orth-Göttingen:

Ueber die Veränderungen der Gelenk- und Epiphysenknorpel bei entzündlichen und tuberkulösen Erkrankungen der Knochen und Gelenke.

Es besteht wohl bei allen Pathologen eine Uebereinstimmung in der Annahme, dass sowohl bei den einfachen eiterigen wie bei

den tuberkulösen und tuberkulös eiterigen Knochen- und Gelenkerkrankungen die Knorpel im Bereich der erkrankten Stellen durch vordringendes Keimgewebe zerstört, geradezu aufgefressen werden und dass dabei das Gewebe die Knorpelhöhlen eröffnet und dann gerade in ihnen vordringt, sodass dadurch Buchten am Knorpelrande entstehen. Dagegen weichen die Angaben weit auseinander in Bezug auf die Frage, ob auch die Knorpelzellen selbst sich bei der Zerstörung des Grundgewebes betheiligen, insbesondere ob sie durch Wucherung ihre aktive Theilnahme an den Vorgängen bethätigen.

Schon seit längerer Zeit habe ich immer wieder versucht, durch den Befund von Karyomitosen den Beweis dafür zu erlangen, dass eine typische Theilung von Knorpelzellen vorkommt, aber bisher sind alle meine Bemühungen vergeblich gewesen. Trotzdem meine ich, dass eine Vermehrung der Zellen nicht zu leugnen ist, da man in der Nähe des Knorpelrandes, besonders wenn schon ein Theil des Knorpels vom Keimgewebe aufgezehrt ist, erweiterte Knorpelhöhlen findet, in welchen mehr Knorpelzellen als in den benachbarten Höhlen vorhanden sind. Da keine Mitosen zu finden sind, so muss man annehmen, dass die Vermehrung auf amitotischem Wege zu stande kommt. Dieselbe bildet aber hier ebensowenig den Beginn einer kräftigen formativen Weiterentwicklung wie die sog. Mutterkapselbildung bei der Arthritis deformans; vielleicht ist sie die Folge der vorausgehenden Veränderungen der Grundsubstanz, wodurch der Gewebedruck verändert wird. Jedenfalls schliessen sich an sie nur rückgängige Veränderungen an, Zellen-degeneration in Gestalt von Verfettung und Hyalinbildung, Necrose, angezeigt durch schlechte oder mangelnde Färbbarkeit vieler Kerne, was alles schon an uneröffneten Höhlen nachweisbar ist.

Die schlechte Färbbarkeit der Kerne fällt am meisten auf, wenn daneben in derselben Höhle andere Kerne vorhanden sind, welche eine starke Färbung angenommen haben, denn es tritt dann der an sich schon vorhandene Unterschied zwischen diesen chromatinreichen Kernen und den chromatinarmen der normalen Knorpelzellen nur noch schärfer und deutlicher hervor.

Diese chromatinreichen Kerne gehören zu Zellen, welche in den nahe dem Knorpelrand gelegenen erweiterten Höhlen um die darin enthaltenen Knorpelzellen herum oder auch, wenn mehrere Knorpelzellen vorhanden sind, was aber keineswegs nothwendig ist, zwischen diesen gelegen sind. Auch die Zahl dieser fremden

Zellen wechselt sehr, bald sieht man nur eine oder einige wenige, zwischen denen die Knorpelzellen sehr deutlich erkannt werden können, bald sind ihrer so viele, dass sie die Knorpelzellen mehr oder weniger vollständig verdecken. Die zahlreichen Zellen findet man im Allgemeinen dicht am Knorpelrand, weiter in dem Knorpel drin ist ihre Zahl geringer.

Die Art dieser fremden Zellen entspricht derjenigen der Zellen des Keimgewebes, welches vom Rande her den Knorpel aufzehrt: es sind mehr- oder gelapptkernige sowie einfach rundkernige Leukocyten mit sehr stark färbbaren Kernen, gelegentlich auch spindelförmige fibroblastische Zellen mit ovalen, bläschenförmigen, weniger stark färbbaren Kernen. Am häufigsten trifft man die beiden ersten Formen, sowohl bei rein eiterigen wie bei tuberkulösen Vorgängen.

Es liegt der Gedanke nahe, dem z. B. Ribbert in seinem Lehrbuch auch Ausdruck gegeben hat, dass diese, Knorpel- und andere Zellen enthaltenden Hohlräume nur scheinbar uneröffnete Knorpelhöhlen seien, deren Oeffnung nach dem Keimgewebe hin in Folge einer schrägen Schnittrichtung nicht mit getroffen worden sei. Gegen diese Annahme spricht einmal die Regelmässigkeit des Vorkommens dieser mit Zellen gefüllten Höhlen, ferner die manchmal recht beträchtliche Entfernung der Höhlen vom Knorpelrande sowie die Abnahme der fremden Zellen mit der Entfernung der Höhlen von dem Knorpelrande und endlich beweist die Geschlossenheit der Höhlen der Befund an aufeinander folgenden Schnitten, in denen man zahlreiche Höhlen kommen und verschwinden sieht, ohne dass die einhüllende Grundsubstanz irgendwo unterbrochen wäre. Mein gewesener Assistent Herr Dr. Heile, welchen ich mit dem eingehenden Studium dieser Frage beauftragt hatte und welcher demnächst in Virchow's Archiv darüber berichten wird, hat zahlreiche Serienschnitte hergestellt, welche keinen Zweifel darüber liessen, dass in völlig geschlossenen Knorpelhöhlen solche fremden Zellen vorkommen können. (Demonstration.)

Diese Zellen sind also deutlich verschieden von Knorpelzellen, nichts weist darauf hin, dass sie an Ort und Stelle entstanden seien, also müssen sie eingewandert sein.

Diese Annahme wird gestützt und verständlich gemacht durch den Befund von Zellen ähnlicher Art im Knorpelgrundgewebe, neben und zwischen den Knorpelhöhlen. Seltener sind auch hier

spindelförmige Zellen mit länglichen Kernen, an denen man leicht Zelleib und Zellkern erkennen kann, wie es an dieser Abbildung (Demonstration) zu sehen ist, häufiger findet man Zellen mit stark färbbaren, höchst sonderbar unregelmässig gestalteten, lang gestreckten, varicösen, mit seitlichen Fortsätzen versehenen, flaschenförmigen Kernen, wie diese Abbildung (Demonstration) sie zeigt, neben denen von dem Zelleib in der Regel nichts zu sehen ist, wie das ja an allen Orten bei den auf der Wanderschaft befindlichen lymphoiden Zellen der Fall zu sein pflegt. Dass dies keine leiblosen, etwa aus der Umbildung der Grundsubstanz entstandene (aufgewachte) Kerne sind, brauche ich wohl nicht weiter zu erläutern. Man hat durchaus den Eindruck, dass diese Zellen auf sehr engen Wegen sich fortbewegen müssen, denen sie sich unter äusserster Formveränderung anpassen. Erst wenn sie eine Knorpelhöhle erreicht haben, nehmen sie ihre gewöhnliche Gestalt wieder an und da kommen dann auch die bekannten Kernformen der mononucleären und polynucleären Leukocyten wieder zum Vorschein.

Das Knorpelgrundgewebe hat an diesen Stellen sichtlich Veränderungen erfahren; ich finde sie meist streifig. Herr Heile hat beobachtet, dass die Einwanderung vorzugsweise auf bestimmten, durch besondere Farbenreactionen sich auszeichnenden, zu den Knorpelhöhlen hinführenden Bahnen vor sich geht, wie aus dieser Abbildung (Demonstration) ersichtlich ist. Die Einwanderung ist aber auf diese Bahnen keineswegs beschränkt, ebensowenig wie die Wanderer nothwendig in die Knorpelhöhlen eindringen müssen. Es ist dasselbe Verhältniss wie bei der continuirlichen Zerstörung des Knorpels, wo es vorkommt, dass das Knorpelgrundgewebe völlig aufgelöst wird bis auf die Kapsel von Knorpelzellen, welche dann mit ihrer Hülle frei in das Keimgewebe zu liegen kommen.

Man kann die beschriebenen Bilder wie an beiden Seiten des Epiphysenknorpels so auch an der Gelenk- wie an der Knochen- seite der Gelenkknorpel finden, an der ersten, nachdem Granulationsgewebe von der Synovialhaut aus pannusartig (in der Regel in Organisation einer Fibrinauflagerung) herübergewachsen war. Doch habe ich gerade auch an dieser Seite gelegentlich Bilder gesehen, wie Weichselbaum sie in seiner pathologischen Histologie S. 408 schildert und abbildet, die darauf hinzuweisen scheinen, dass hier die Knorpelzellen zu sternförmigen oder spindelförmigen fortsatzreichen

Gebilden sich umwandeln, welche ganz den bekannten Bildern der Fibroblasten (Pinsezellen u. s. w.) gleichen. Das sieht aus wie metaplastische Bindegewebsbildung aus Knorpel, doch möchte ich diese Frage hier nicht weiter verfolgen, da ich noch nicht zu einem abschliessenden Urtheil gekommen bin und da ich für jetzt hauptsächlich den Nachweis bringen wollte, dass der Knorpel nicht nur durch continuirlich vordringendes Granulationsgewebe zerstört wird, sondern auch durch einwandernde Zellen, welche besonders reichlich in die dabei immer weiter werdenden Knorpelhöhlen eindringen.

Dass die Grundsubstanz-Veränderung, welche den Zellen das Einwandern ermöglicht oder doch erleichtert, durch die Einwirkung diffusibler toxischer Stoffe, welche aus den benachbarten Erkrankungsherden stammen, bewirkt wird, liegt auf der Hand, dagegen ist das Einwandern der Zellen in allgemein-pathologischer Beziehung deshalb besonders bemerkenswerth, weil die Wanderung nicht nach dem Erkrankungscentrum hin (in centripetaler Richtung) wie etwa bei dem Einwanderungsring bei centraler Keratitis, sondern von demselben ab (in centrifugaler Richtung) vor sich geht, so dass die vielfach angenommene Erklärung, die Wanderzellen würden nach dem Sitz der Mikroorganismen chemotaktisch angelockt, hier nicht zutreffen kann.

Man kann auch nicht an eine von der Gelenkhöhle ausgehende chemotaktische Wirkung denken, denn einmal können die Veränderungen auch bei freiem Gelenk eintreten, dann geht bei der pannösen Arthritis die Wanderung von der Gelenkhöhle fort und endlich ist an der Knochenseite die Einwanderung gebunden an die Anwesenheit von Erkrankungsherden unmittelbar am Knorpel. Es muss also wohl im Knorpel selbst die Ursache für die Einwanderung gelegen sein und da bleiben nur die degenerativen Veränderungen der Grundsubstanz und der Zellen als Ursachen übrig, die einerseits durch Aenderung der Gewebswiderstände, andererseits auf chemischem Wege wirksam sein können.

Discussion.

Herr Chiari: Ich sah bei Osteomyelitis der Diaphyse langer Röhrenknochen in dem benachbarten Epiphysenfugenknorpel nebst der Immigration von Leukocyten in Knorpelhöhlen auch zweifellose, zum Theile makroskopisch sehr manifeste Knorpelwucherung, die

die Veranlassung zur Entstehung enchondromartiger Formationen abgeben kann.

Bezüglich der Anfrage des Herrn Geheimrathes Virchow habe ich zu bemerken, dass sich die Diagnose der in die Knorpelhöhlen eingewanderten Leukocyten auf das morphologische und tinctorielle Verhalten ihrer Kerne gegenüber den Kernen der Knorpelzellen stützte.

V.

Herr E. Ponfick-Breslau:

Ueber Wucherungs-Vorgänge im Lungengewebe bei Emphysema verum pulmonum.

Bei keiner von allen Erkrankungen des Lungen-Parenchym's, selbst die Phthise nicht ausgenommen, gehen so umfangreiche Gebiete seines Gewebes einer allerdings sehr allmählichen Vernichtung entgegen wie beim Emphysema verum.

Trotz mehrerer verdienstvoller Arbeiten, welche uns gerade die letzten Jahrzehnte gebracht haben, fehlt uns zwar auch heute noch die befriedigende Antwort auf so manche wichtige Frage. Allein die Ansicht, dass es sich hier um einen typischen Untergang einer der straffsten und, wie man glauben sollte, resistantesten Gerüst-Substanzen handle, welche wir an drüsigen Organen irgendwo kennen, die in immer verfeinertem Sinne bekräftigte Ueberzeugung, dass die interalveolaren Gewebsbalken, trotz ihres reichen Gehaltes an elastischen Elementen, einem unaufhaltsamen Schwunde entgegengehen, diese Ansicht wird doch unbestritten als Kernpunkt der ganzen Lehre festzuhalten sein.

Gegenüber der Einschmelzung so bedeutsamer Bestandtheile wie jener Scheidewände, die als Träger eines ungemein engmaschigen und der vitalsten Function dienenden Blutgefäss-Netzes zu einer ausserordentlichen Rolle berufen sind, treten all die Veränderungen, zum Theil ebenfalls Verluste, unwillkürlich in den Hintergrund, welche die anderen Bestandtheile des Lungengewebes zu gleicher Zeit erleiden. So hat denn die eigentlich nahe liegende Frage, wie sich inmitten solch allgemeinen Zu-

sammenbruches die Verästelungen der die Lunge durchziehenden Röhren-Systeme verhalten mögen, welches Schicksal hiebei den Bronchioli und Infundibula, welches den Arteriolen und kleinen Venen beschieden sei, verhältnissmässig geringe Beachtung, keinesfalls aber eine genügende Beantwortung erfahren.

Seit geraumer Zeit schon bemüht, nicht minder über diese letzteren Bestandtheile grössere Klarheit zu erlangen, habe ich mein Augenmerk vornehmlich der Beschaffenheit nicht so sehr der Alveolen, als der genannten Canäle zugewendet. Und zwar widmete ich mein Hauptinteresse zuvörderst den Endverzweigungen des Bronchial-Baumes. Im Laufe der hierauf gerichteten Studien habe ich an diesen mannigfache Veränderungen wahrgenommen, die den an den Lungenbläschen zu beobachtenden in gewissen Sinne gerade entgegengesetzt sind.

Einestheils stösst man nämlich auf erhebliche Verschmälerungen des Canalsystems und diese können sich allmählich in solchem Masse steigern, dass das längst schon zu einem dünnen Spalt gewordene Rohr zuletzt ganz verödet. Anderentheils begegnet man — mindestens in einem gewissen, übrigens durchaus nicht kleinen Bruchtheile der Fälle — Canalabschnitten, die gerade umgekehrt durch die Weite ihres Calibers ausgezeichnet sind. Nicht selten gehören sie einem der peripheren Verbreitungsgebiete des Bronchialbaumes an, sitzen also unmittelbar unter der Pleura, die wohl flachhügelig oder in mehrfachen leichten Wellenlinien emporgehoben ist. Indess fehlen sie auch in grösserer Tiefe des Organs nicht, ja nicht einmal im Inneren unterhalb gelegener Lobuli. Was jedoch vornehmlich betont zu werden verdient, das ist die Thatsache, dass einigermassen ähnliche Wucherungen sowohl an der Innenfläche sackförmig ausgeweiteter Alveolen-Gruppen angetroffen werden, als auch — in Gestalt schlauch-, ja baumförmig verästelter Einstülpungen — in dem diese Räume umgrenzenden Fasergewebe.

Zugleich fällt hier aber eine Erscheinung auf, die wenigstens bei manchen Patienten einen recht ansehnlichen Umfang erreicht, nämlich Wucherungen in und auf derjenigen Schleimhaut, welche die luftführenden Canäle auskleidet. Und zwar erhebt sich hier die Mucosa in Gestalt bald flach-körniger, bald mehr zottig-polypöser Auswüchse. Durch deren Neben-, zuweilen sogar Ineinandergreifen gewinnt auf ein Mal die sonst so klar fortlaufende Be-

grenzungslinie der Schleimhaut ein höchst unregelmässiges Aussehen. Denn anstatt geradlinig, höchstens ganz leicht wellig verläuft sie jetzt ungemein wechselvoll, indem mannigfache Vorsprünge und Auswüchse sie wie gekraust erscheinen lassen.

Letztere fesseln in besonders hohem Grade unsere Aufmerksamkeit. Rufen sie doch in der anstossenden Gerüst-Substanz Bilder hervor, welche lebhaft an die Structur von Adenomen erinnern, auf den ersten flüchtigen Blick sogar zur Annahme eines beginnenden Carcinoms verleiten könnten. Denn jene Ausstülpungen schieben sich nicht nur ziemlich weit in die bindegewebigen Wandschichten vor, sondern verzweigen sich hier mitunter auch so mannigfaltig, dass vielfach verschlungene Figuren entstehen, die bis zu einem gewissen Grade an die von Krebs-Alveolen gebildeten Netze gemahnen.

Im Hinblick auf diese offenbar allerdings nur äusseren Aehnlichkeiten können zwei Umstände nicht nachdrucksvoll genug hervorgehoben werden. Einmal nämlich bewahrt der Epithel-Überzug innerhalb jener Buchten und Gänge nicht minder constant den gewohnten rein cylindrischen Typus. Dann aber umsäumt er fortlaufend ein nicht nur breites und offenes Lumen, sondern letzteres hat auch einen überall sich gleichbleibenden Durchmesser.

Immerhin muss es auffallen, dass inmitten so weitgehenden Schwundes, wie er sich an den Alveolen rings umher vollzogen hat, an der Innenfläche der Bronchiolen und der Infundibula so lebhaft Neubildungs-Vorgänge Platz greifen und in deren Wandung bis zu ziemlich bedeutenden Tiefen vordringen. Schauen wir uns jetzt aber noch etwas weiter um, so bemerken wir zu unserem nicht geringen Erstaunen, dass auch die Auskleidung einzelner, gerade besonders stark erweiterter Lungen-Bläschen selber ganz ähnliche Einstülpungen trägt, dass sie schlauchförmige, ja baumartig verästelte Ausbuchtungen in das faserige Zwischengewebe vorschickt.

Angesichts solcher Befunde drängt sich unwillkürlich der Gedanke auf, ob die geschilderten Erscheinungen nicht etwa mit chronisch-entzündlichen oder indurativen Processen zusammenhängen, wie sie das Emphysem zwar keineswegs regelmässig begleiten, als intercurrente Störungen indess zuweilen damit verbunden sind. Denn alsbald erinnern wir uns ja, dass bei den nach Ursprung

sammenbruches die Verästelungen der die Lunge durchziehenden Röhren-Systeme verhalten mögen, welches Schicksal hiebei den Bronchioli und Infundibula, welches den Arteriolen und kleinen Venen beschieden sei, verhältnissmässig geringe Beachtung, keinesfalls aber eine genügende Beantwortung erfahren.

Seit geraumer Zeit schon bemüht, nicht minder über diese letzteren Bestandtheile grössere Klarheit zu erlangen, habe ich mein Augenmerk vornehmlich der Beschaffenheit nicht so sehr der Alveolen, als der genannten Canäle zugewendet. Und zwar widmete ich mein Hauptinteresse zuvörderst den Endverzweigungen des Bronchial-Baumes. Im Laufe der hierauf gerichteten Studien habe ich an diesen mannigfache Veränderungen wahrgenommen, die den an den Lungenbläschen zu beobachtenden in gewissen Sinne gerade entgegengesetzt sind.

Einestheils stösst man nämlich auf erhebliche Verschmälerungen des Canalsystems und diese können sich allmählich in solchem Masse steigern, dass das längst schon zu einem dünnen Spalt gewordene Rohr zuletzt ganz verödet. Anderentheils begegnet man — mindestens in einem gewissen, übrigens durchaus nicht kleinen Bruchtheile der Fälle — Canalabschnitten, die gerade umgekehrt durch die Weite ihres Calibers ausgezeichnet sind. Nicht selten gehören sie einem der peripheren Verbreitungsgebiete des Bronchialbaumes an, sitzen also unmittelbar unter der Pleura, die wohl flachhügelig oder in mehrfachen leichten Wellenlinien emporgehoben ist. Indess fehlen sie auch in grösserer Tiefe des Organs nicht, ja nicht einmal im Inneren unterhalb gelegener Lobuli. Was jedoch vornehmlich betont zu werden verdient, das ist die Thatsache, dass einigermassen ähnliche Wucherungen sowohl an der Innenfläche sackförmig ausgeweiteter Alveolen-Gruppen angetroffen werden, als auch — in Gestalt schlauch-, ja baumförmig verästelter Einstülpungen — in dem diese Räume umgrenzenden Fasergewebe.

Zugleich fällt hier aber eine Erscheinung auf, die wenigstens bei manchen Patienten einen recht ansehnlichen Umfang erreicht, nämlich Wucherungen in und auf derjenigen Schleimhaut, welche die luftführenden Canäle auskleidet. Und zwar erhebt sich hier die Mucosa in Gestalt bald flach-körniger, bald mehr zottig-polypöser Auswüchse. Durch deren Neben-, zuweilen sogar Ineinandergreifen gewinnt auf ein Mal die sonst so klar fortlaufende Be-

grenzungslinie der Schleimhaut ein höchst unregelmässiges Aussehen. Denn anstatt geradlinig, höchstens ganz leicht wellig verläuft sie jetzt ungemein wechsellvoll, indem mannigfache Vorsprünge und Auswüchse sie wie gekraust erscheinen lassen.

Letztere fesseln in besonders hohem Grade unsere Aufmerksamkeit. Rufen sie doch in der anstossenden Gerüst-Substanz Bilder hervor, welche lebhaft an die Structur von Adenomen erinnern, auf den ersten flüchtigen Blick sogar zur Annahme eines beginnenden Carcinoms verleiten könnten. Denn jene Ausstülpungen schieben sich nicht nur ziemlich weit in die bindegewebigen Wandschichten vor, sondern verzweigen sich hier mitunter auch so mannigfaltig, dass vielfach verschlungene Figuren entstehen, die bis zu einem gewissen Grade an die von Krebs-Alveolen gebildeten Netze gemahnen.

Im Hinblick auf diese offenbar allerdings nur äusseren Aehnlichkeiten können zwei Umstände nicht nachdrucksvoll genug hervorgehoben werden. Einmal nämlich bewahrt der Epithel-Überzug innerhalb jener Buchten und Gänge nicht minder constant den gewohnten rein cylindrischen Typus. Dann aber umsäumt er fortlaufend ein nicht nur breites und offenes Lumen, sondern letzteres hat auch einen überall sich gleichbleibenden Durchmesser.

Immerhin muss es auffallen, dass inmitten so weitgehenden Schwundes, wie er sich an den Alveolen rings umher vollzogen hat, an der Innenfläche der Bronchiolen und der Infundibula so lebhaft Neubildungs-Vorgänge Platz greifen und in deren Wandung bis zu ziemlich bedeutenden Tiefen vordringen. Schauen wir uns jetzt aber noch etwas weiter um, so bemerken wir zu unserem nicht geringen Erstaunen, dass auch die Auskleidung einzelner, gerade besonders stark erweiterter Lungen-Bläschen selber ganz ähnliche Einstülpungen trägt, dass sie schlauchförmige, ja baumartig verästelte Ausbuchtungen in das faserige Zwischengewebe vorschickt.

Angesichts solcher Befunde drängt sich unwillkürlich der Gedanke auf, ob die geschilderten Erscheinungen nicht etwa mit chronisch-entzündlichen oder indurativen Processen zusammenhängen, wie sie das Emphysem zwar keineswegs regelmässig begleiten, als intercurrente Störungen indess zuweilen damit verbunden sind. Denn alsbald erinnern wir uns ja, dass bei den nach Ursprung

sammenbruches die Verästelungen der die Lunge durchziehenden Röhren-Systeme verhalten mögen, welches Schicksal hiebei den Bronchioli und Infundibula, welches den Arteriolen und kleinen Venen beschieden sei, verhältnissmässig geringe Beachtung, keinesfalls aber eine genügende Beantwortung erfahren.

Seit geraumer Zeit schon bemüht, nicht minder über diese letzteren Bestandtheile grössere Klarheit zu erlangen, habe ich mein Augenmerk vornehmlich der Beschaffenheit nicht so sehr der Alveolen, als der genannten Canäle zugewendet. Und zwar widmete ich mein Hauptinteresse zuvörderst den Endverzweigungen des Bronchial-Baumes. Im Laufe der hierauf gerichteten Studien habe ich an diesen mannigfache Veränderungen wahrgenommen, die den an den Lungenbläschen zu beobachtenden in gewissen Sinne gerade entgegengesetzt sind.

Einestheils stösst man nämlich auf erhebliche Verschmälerungen des Canalsystems und diese können sich allmählich in solchem Masse steigern, dass das längst schon zu einem dünnen Spalt gewordene Rohr zuletzt ganz verödet. Anderentheils begegnet man — mindestens in einem gewissen, übrigens durchaus nicht kleinen Bruchtheile der Fälle — Canalabschnitten, die gerade umgekehrt durch die Weite ihres Calibers ausgezeichnet sind. Nicht selten gehören sie einem der peripheren Verbreitungsgebiete des Bronchialbaumes an, sitzen also unmittelbar unter der Pleura, die wohl flachhügelig oder in mehrfachen leichten Wellenlinien emporgehoben ist. Indess fehlen sie auch in grösserer Tiefe des Organs nicht, ja nicht einmal im Inneren unterhalb gelegener Lobuli. Was jedoch vornehmlich betont zu werden verdient, das ist die Thatsache, dass einigermassen ähnliche Wucherungen sowohl an der Innenfläche sackförmig ausgeweiteter Alveolen-Gruppen angetroffen werden, als auch — in Gestalt schlauch-, ja baumförmig verästelter Einstülpungen — in dem diese Räume umgrenzenden Fasergewebe.

Zugleich fällt hier aber eine Erscheinung auf, die wenigstens bei manchen Patienten einen recht ansehnlichen Umfang erreicht, nämlich Wucherungen in und auf derjenigen Schleimhaut, welche die luftführenden Canäle auskleidet. Und zwar erhebt sich hier die Mucosa in Gestalt bald flach-körniger, bald mehr zottig-polypöser Auswüchse. Durch deren Neben-, zuweilen sogar Ineinandergreifen gewinnt auf ein Mal die sonst so klar fortlaufende Be-

grenzungslinie der Schleimhaut ein höchst unregelmässiges Aussehen. Denn anstatt geradlinig, höchstens ganz leicht wellig verläuft sie jetzt ungemein wechselvoll, indem mannigfache Vorsprünge und Auswüchse sie wie gekraust erscheinen lassen.

Letztere fesseln in besonders hohem Grade unsere Aufmerksamkeit. Rufen sie doch in der anstossenden Gerüst-Substanz Bilder hervor, welche lebhaft an die Structur von Adenomen erinnern, auf den ersten flüchtigen Blick sogar zur Annahme eines beginnenden Carcinoms verleiten könnten. Denn jene Ausstülpungen schieben sich nicht nur ziemlich weit in die bindegewebigen Wandschichten vor, sondern verzweigen sich hier mitunter auch so mannigfaltig, dass vielfach verschlungene Figuren entstehen, die bis zu einem gewissen Grade an die von Krebs-Alveolen gebildeten Netze gemahnen.

Im Hinblick auf diese offenbar allerdings nur äusseren Aehnlichkeiten können zwei Umstände nicht nachdrucksvoll genug hervorgehoben werden. Einmal nämlich bewahrt der Epithel-Überzug innerhalb jener Buchten und Gänge nicht minder constant den gewohnten rein cylindrischen Typus. Dann aber umsäumt er fortlaufend ein nicht nur breites und offenes Lumen, sondern letzteres hat auch einen überall sich gleichbleibenden Durchmesser.

Immerhin muss es auffallen, dass inmitten so weitgehenden Schwundes, wie er sich an den Alveolen rings umher vollzogen hat, an der Innenfläche der Bronchiolen und der Infundibula so lebhaft Neubildungs-Vorgänge Platz greifen und in deren Wandung bis zu ziemlich bedeutenden Tiefen vordringen. Schauen wir uns jetzt aber noch etwas weiter um, so bemerken wir zu unserem nicht geringen Erstaunen, dass auch die Auskleidung einzelner, gerade besonders stark erweiterter Lungen-Bläschen selber ganz ähnliche Einstülpungen trägt, dass sie schlauchförmige, ja baumartig verästelte Ausbuchtungen in das faserige Zwischengewebe vorschickt.

Angesichts solcher Befunde drängt sich unwillkürlich der Gedanke auf, ob die geschilderten Erscheinungen nicht etwa mit chronisch-entzündlichen oder indurativen Processen zusammenhängen, wie sie das Emphysem zwar keineswegs regelmässig begleiten, als intercurrente Störungen indess zuweilen damit verbunden sind. Denn alsbald erinnern wir uns ja, dass bei den nach Ursprung

sammenbruches die Verästelungen der die Lunge durchziehenden Röhren-Systeme verhalten mögen, welches Schicksal hiebei den Bronchioli und Infundibula, welches den Arteriolen und kleinen Venen beschieden sei, verhältnissmässig geringe Beachtung, keinesfalls aber eine genügende Beantwortung erfahren.

Seit geraumer Zeit schon bemüht, nicht minder über diese letzteren Bestandtheile grössere Klarheit zu erlangen, habe ich mein Augenmerk vornehmlich der Beschaffenheit nicht so sehr der Alveolen, als der genannten Canäle zugewendet. Und zwar widmete ich mein Hauptinteresse zuvörderst den Endverzweigungen des Bronchial-Baumes. Im Laufe der hierauf gerichteten Studien habe ich an diesen mannigfache Veränderungen wahrgenommen, die den an den Lungenbläschen zu beobachtenden in gewissen Sinne gerade entgegengesetzt sind.

Einestheils stösst man nämlich auf erhebliche Verschmälerungen des Canalsystems und diese können sich allmählich in solchem Masse steigern, dass das längst schon zu einem dünnen Spalt gewordene Rohr zuletzt ganz verödet. Anderentheils begegnet man — mindestens in einem gewissen, übrigens durchaus nicht kleinen Bruchtheile der Fälle — Canalabschnitten, die gerade umgekehrt durch die Weite ihres Calibers ausgezeichnet sind. Nicht selten gehören sie einem der peripheren Verbreitungsgebiete des Bronchialbaumes an, sitzen also unmittelbar unter der Pleura, die wohl flachhügelig oder in mehrfachen leichten Wellenlinien emporgehoben ist. Indess fehlen sie auch in grösserer Tiefe des Organs nicht, ja nicht einmal im Inneren unterhalb gelegener Lobuli. Was jedoch vornehmlich betont zu werden verdient, das ist die Thatsache, dass einigermassen ähnliche Wucherungen sowohl an der Innenfläche sackförmig ausgeweiteter Alveolen-Gruppen angetroffen werden, als auch — in Gestalt schlauch-, ja baumförmig verästelter Einstülpungen — in dem diese Räume umgrenzenden Fasergewebe.

Zugleich fällt hier aber eine Erscheinung auf, die wenigstens bei manchen Patienten einen recht ansehnlichen Umfang erreicht, nämlich Wucherungen in und auf derjenigen Schleimhaut, welche die luftführenden Canäle auskleidet. Und zwar erhebt sich hier die Mucosa in Gestalt bald flach-körniger, bald mehr zottig-polypöser Auswüchse. Durch deren Neben-, zuweilen sogar Ineinandergreifen gewinnt auf ein Mal die sonst so klar fortlaufende Be-

grenzungslinie der Schleimhaut ein höchst unregelmässiges Aussehen. Denn anstatt geradlinig, höchstens ganz leicht wellig verläuft sie jetzt ungemein wechsellvoll, indem mannigfache Vorsprünge und Auswüchse sie wie gekraust erscheinen lassen.

Letztere fesseln in besonders hohem Grade unsere Aufmerksamkeit. Rufen sie doch in der anstossenden Gerüst-Substanz Bilder hervor, welche lebhaft an die Structur von Adenomen erinnern, auf den ersten flüchtigen Blick sogar zur Annahme eines beginnenden Carcinoms verleiten könnten. Denn jene Ausstülpungen schieben sich nicht nur ziemlich weit in die bindegewebigen Wandschichten vor, sondern verzweigen sich hier mitunter auch so mannigfaltig, dass vielfach verschlungene Figuren entstehen, die bis zu einem gewissen Grade an die von Krebs-Alveolen gebildeten Netze gemahnen.

Im Hinblick auf diese offenbar allerdings nur äusseren Aehnlichkeiten können zwei Umstände nicht nachdrucksvoll genug hervorgehoben werden. Einmal nämlich bewahrt der Epithel-Überzug innerhalb jener Buchten und Gänge nicht minder constant den gewohnten rein cylindrischen Typus. Dann aber umsäumt er fortlaufend ein nicht nur breites und offenes Lumen, sondern letzteres hat auch einen überall sich gleichbleibenden Durchmesser.

Immerhin muss es auffallen, dass inmitten so weitgehenden Schwundes, wie er sich an den Alveolen rings umher vollzogen hat, an der Innenfläche der Bronchiolen und der Infundibula so lebhaft Neubildungs-Vorgänge Platz greifen und in deren Wandung bis zu ziemlich bedeutenden Tiefen vordringen. Schauen wir uns jetzt aber noch etwas weiter um, so bemerken wir zu unserem nicht geringen Erstaunen, dass auch die Auskleidung einzelner, gerade besonders stark erweiterter Lungen-Bläschen selber ganz ähnliche Einstülpungen trägt, dass sie schlauchförmige, ja baumartig verästelte Ausbuchtungen in das faserige Zwischengewebe vorschickt.

Angesichts solcher Befunde drängt sich unwillkürlich der Gedanke auf, ob die geschilderten Erscheinungen nicht etwa mit chronisch-entzündlichen oder indurativen Processen zusammenhängen, wie sie das Emphysem zwar keineswegs regelmässig begleiten, als intercurrente Störungen indess zuweilen damit verbunden sind. Denn alsbald erinnern wir uns ja, dass bei den nach Ursprung

und Beschaffenheit verschiedensten Lungen-Affectionen, sofern sie nur zu Verdichtung und Schrumpfung gewisser Alveolen-Gruppen führen, Wucherungsvorgänge an den luftführenden Canälen, deren Schleimhaut-Bestandteilen, auch wohl Drüsen nebenherlaufen.

Allerdings entsprechen die thatsächlichen Befunde solcher Vermuthung nicht. Denn abgesehen von einer leichten Verdickung des serösen Ueberzuges und eines schmalen, übrigens auch nur auf eine gewisse Strecke verfolgbaren Saumes verdichteten Lungengewebes, wie er ja auch bei uncomplicirtem Emphysem öfters beobachtet wird, lässt sich gar nichts von älteren Veränderungen entdecken. Ueberdies finden sich aber die beschriebenen Wucherungen, Ausbuchtungen u. s. w. auch unabhängig von jener peripheren Zone, inmitten der Läppchen, anscheinend regellos vertheilt. Wollte man sie hier ebenfalls als Folgen überstandener Entzündung auffassen, so liesse sich das nur unter der — offenbar recht künstlichen — Annahme plausibel machen, dass das unaufhaltsame Fortschreiten des durch das Emphysem bedingten Gewebsschwundes die Ueberbleibsel jener entzündlichen Processe, die wir voraussetzen, völlig vernichtet habe.

Was nun die Deutung des gesammten Befundes anlangt, so erhebt sich zunächst die Frage nach dessen Zusammenhange mit dem in der Lunge spielenden Vorgange schrittweiser Atrophie. Da muss es denn zunächst überraschen, dass jene so eigenartig beschaffenen Bronchien, obwohl rings von riesig erweiterten Lufträumen umgeben, nicht ebenfalls dilatirt, sondern umgekehrt verschmächtigt und in lange Spalträume umgewandelt sind. Oder soll man etwa voraussetzen, dass der starke in diesen ectatischen Höhlen herrschende Ueberdruck im Stande sei, die zwischenliegenden Luft-Canäle zusammenzudrücken und so der Schliessung nahezubringen?

Auf der anderen Seite lässt sich — wie ich wenigstens nicht leugnen will — der Vergleich schwer abweisen mit den allerdings weit ausgebreiteteren Wucherungs-Vorgängen, welche man bei Cirrhose der Leber und bei mehreren anderen Erkrankungen dieses Organes antrifft, die mit interstitieller Wucherung und Schwund der Drüsenzellen verbunden sind (z. B. Gummata u. A.)

Allerdings halte ich es nicht für unmöglich, dass sich nur zu bestimmten Formen des pathogenetisch so vielseitigen „Emphysema verum“ die in Rede stehende Neubildung hinzugeselle. Damit

möchte ich aber durchaus nicht gesagt haben, dass sei es ihre Anwesenheit, sei es ihr Fehlen etwa als Kennzeichen in dem einen oder dem anderen Sinne gelten und so ein Mittel werden könnte, um darauf gestützt die einzelnen physiologisch so ungleichartigen Formen von einander zu unterscheiden.

Ueber diese Frage sowohl, wie über die nach der Entstehungsweise der geschilderten Wucherungen vermögen erst umfassendere Erfahrungen die Entscheidung vorzubereiten. Um zu einer solchen gelangen zu können, bedarf es zuvor näherer Einsicht in die früheren Entwicklungsstadien sowohl des zu Grunde liegenden Schwundes der Lungensubstanz, wie auch der ersten Anfänge jener drüsenähnlichen Wucherung, welche wir, allen Anzeichen nach, jetzt bereits auf ihrem Höhepunkte vor uns sehen.

Discussion.

Herr Baumgarten: Ich möchte nur daran erinnern, dass, wie Herrn Collegen Ponfick bekannt sein dürfte, s. Z. Friedländer in seiner bekannten Schrift „Epithelwucherung und Krebs“ ganz ähnliche Wucherungen und drüsenähnliche Sprossungen des Bronchialepithels bei verschiedenen chronischen Processen des Lungengewebes beschrieben hat; allerdings nicht beim Emphysem.

VI.

Herr Seiffert-Leipzig:

Zur Anatomie und Pathogenese der Serumexantheme.

Unter den sogenannten „Nebenwirkungen“ des Diphtherieheilserums und anderer Sera ist die augenfälligste und für den praktischen Arzt dem Publikum gegenüber aus mancherlei Gründen unangenehmste das Auftreten der Serumexantheme. Zwar scheint mit der zunehmenden technischen Vervollkommnung der Serumgewinnung die Häufigkeit der Serumexantheme einen Rückgang zu zeigen, doch kommt es noch immer zu einem zeitweilig gehäuften Auftreten dieser Ausschläge. Abgesehen von ihrer praktischen Bedeutung dürfte aber auch ihre Aehnlichkeit, um nicht zu sagen Verwandtschaft mit zahlreichen uns noch anatomisch wie ätiologisch unklaren acuten Exanthemen ihnen hinreichend wissenschaftliche Bedeutung verleihen. Dies und die ausserordentliche Seltenheit, mit der diese Serumexantheme zur anatomischen Untersuchung

gelangen, rechtfertigt es wohl, wenn ich für ein verhältnissmässig geringes Material von Beobachtungen Ihr Interesse in Anspruch nehme. Selbst an einem so grossen Materiale, wie es mir an der Klinik meines Chefs, Professor Soltmann, zur Verfügung steht, hat sich seit dem Jahre 1896 nur ein Material von 6 Fällen aufbringen lassen. Ueber 4 dieser Fälle möchte ich Ihnen kurz berichten, um dadurch womöglich zu einem umfänglicheren Studium dieses Gegenstandes anzuregen.

Ueber die klinischen Eigenthümlichkeiten der Serumexantheme will ich mich nicht verbreiten; wir besitzen darüber mehrere eingehende Arbeiten von Johannesen, Hartung, Daut u. A. Nur ganz im Allgemeinen sei hier ihre Eintheilung in lokale und allgemeine, und die Scheidung der letzteren in die Gruppen der Urticaria, der scharlachähnlichen und der polymorphen, häufig masernähnlichen Exantheme erwähnt. Ueber den Verlauf der Exantheme sei kurz recapitulirt, dass sie häufig eine Art Incubationszeit von verschieden langer Dauer aufweisen und dass sie bald flüchtig und fast symptomlos, häufiger unter dem Bilde einer leichten, weniger häufig einer schweren mit hochgradiger Prostration und Empfindlichkeit des Körpers verbundenen Allgemeinerkrankung verlaufen. Von den beobachteten Complicationen seien flüchtig erwähnt Schleimhautexantheme, Fieber, das in verschiedener Form, zuweilen auch in der Form der Recurrens oder Intermittens beobachtet wird, schmerzhaftes Gelenkaffectionen, Darmkatarrhe, in einigen Fällen auch Albuminurie und sogar Hämaturie. Endlich sei erwähnt, dass manche Beobachter auch Recidive der Exantheme gemeldet haben.

Was bisher über die Pathogenese dieser Ausschläge gesagt worden ist, beruht wohl ausschliesslich auf Conjecturen. Man hat sie mit den Arzneiexanthemen verglichen, ihnen einen embolischen Ursprung durch Fermentintoxication vindicirt, Alles, so viel mir bekannt, ohne positive Beweise. Wie ich einer mündlichen Mittheilung meines verehrten Chefs, Herrn Professor Soltmann, verdanke, soll der Entdecker des Heilserums, Behring, die Ursache der Exantheme in einer bei einzelnen Pferden während der Immunisirung auftretenden Nekrose an der Injectionsstelle suchen. Jedenfalls steht fest, dass nur einzelne Serumsorten Exantheme erzeugen, woraus sich in Krankenhäusern das oft beobachtete zeitweise gehäufte, fast periodische Auftreten der Ausschläge erklärt.

Die meinen Beobachtungen zu Grunde liegenden Serumexantheme waren in 3 Fällen allgemeine, sogenannte Spätexantheme, d. h. sie waren nach Ablauf einer Incubationszeit von 10 bis 15 Tagen post injectionem aufgetreten. Ihr Verlauf war durch schwere Allgemeinerscheinungen, hohes Fieber, Prostration und allgemeine Empfindlichkeit des Körpers charakterisirt. Der vierte Fall, dessen ich nur beiläufig Erwähnung thun werde, da ich heute nicht in der Lage bin, ihn durch die noch in Ausführung befindlichen Abbildungen zu illustriren, betraf nicht eigentlich das Exanthem, das hier ein locales gewesen und rasch vorübergegangen war, sondern eine eigenartige ausgedehnte subcutane Hämorrhagie an der Injectionsstelle. Nicht unterlassen möchte ich die Bemerkung, dass ich mich nicht für berechtigt hielt, etwa die Serumexantheme als Ursachen des letalen Verlaufes anzusprechen, da die Fälle spät, theils schon mit Herz- oder Lungencomplicationen dem Krankenhause zugeführte Kinder betrafen.

Makroskopisch gewährten die Exantheme ein Bild, das theils dem Erythema exsudativum, theils dem des Erythema nodosum vergleichbar war. Es waren deutlich als Infiltrate fühlbare, runde, scharf umschriebene, rothe Efflorescenzen, welche das übrige, gesunde Hautnivean überragten. Die Röthe im Centrum wurde allmählich dunkler, bläulich, später trat zuerst im Centrum Abblassung und Abflachung ein, sodass an manchen Flecken die Peripherie einen ringförmigen rothen Wall bildete, während die Farbe des Centrums aus dem bläulichen, in einen mehr braunen bis braungelben Ton überging.

Für die mikroskopische Untersuchung wurden die betreffenden Hautstücken in grösserer Entfernung von den Flecken umschnitten und unter Vermeidung von Druck auf die Flecken selbst mit der Subcutis bis auf die Muskelfascie herausgeschnitten. Fixirt wurde in concentrirter Sublimatlösung, Müller'scher Flüssigkeit oder Formalin, eingebettet nach Alcoholhärtung in Celloidin, häufiger in Paraffin. Zur Färbung wurde zunächst Hämatoxylin-Eosin benutzt.

Betrachten wir nun ein Präparat bei schwacher Vergrösserung, so sehen wir, dass im Bereich eines Knotens vom ersten Fall über dem Centrum desselben eine Abflachung, ja sogar Dellenbildung stattgefunden hat. Im Grunde dieser Stelle ist die Epidermis bis auf das Corium abgestossen, wie herausgenagt, nur lamellöse Reste der Hornschicht ragen noch über den kraterförmigen Defect

hervor. An den Seiten des Defects treten intensiv blau gefärbte Reste von Epidermiszapfen auf, deren Hornschicht und Papillen dunkelroth, fast rostfarben gefleckt erscheinen. Diese wie zusammengedrückt aussehenden Epidermisreste bilden eine Art Wall um die Krateröffnung und gehen, indem allmählich ihre Färbung heller, ihre histologische Structur deutlicher wird, in normale Epidermis über. Das Corium erscheint im Ganzen verbreitert, als ob das collagene Gewebe gequollen oder serös durchtränkt wäre, ebenso die verdickten, wie ödematös aussehenden Bindegewebsbalken, welche vom Corium aus das subcutane Fettgewebe durchsetzen. Dicht unterhalb der Delle sieht man eine herdförmige Zellinfiltration des Coriums, dessen Centrum diffuse rothe Flecken zwischen den dunkelgefärbten Zellkernen aufweist. Unter dem Infiltrat liegt der Quer- und Längsschnitt eines kleinen Gefässes. In der Peripherie erkennt man neben einer diffusen Zellinfiltration des Corium und der subcutanen Bindegewebssepta ein herdförmiges Auftreten von Zellenanhäufungen um die Gefässquerschnitte herum, das an den Längsschnitten zu einer förmlichen Scheidenbildung führt. Auch um die Schweissdrüsen und deren Gänge besteht eine Zellinfiltration. Die Gefässe erscheinen im Bereich des Knotens prall gefüllt, ihr intensiv rothgefärbter Inhalt macht den Eindruck homogener starrer Massen. Die Zellinfiltration und die pralle Füllung der Gefässschlingen setzt sich in der Peripherie des Knotens auch noch eine Strecke weit in die sonst unverändert aussehenden und mit normaler Epidermis überkleideten Papillen fort, bis sie sich allmählich verliert. Bei stärkerer Vergrößerung sehen wir an der Peripherie des Knotens neben der Aufquellung und zelligen Infiltration des Bindegewebes in den Papillen wieder stark gefüllte Capillarschlingen und deren Querschnitte. Auch nach abwärts lassen sich Capillaren und kleine Gefässe vom Corium aus verfolgen, bis wir in der Höhe der Schweissdrüsen auf die prall gefüllten Querschnitte zweier kleinen Arterien stossen. Ueberall ist der Gefässinhalt leuchtend roth gefärbt, von eigenthümlich starrem, homogenem Aussehen, als ob eine künstliche Injection der Gefässe vorläge, ein Bild, das sich beträchtlich von dem einer gesunden, selbst congestionirten Haut unterscheidet, in der wir nach dem Tode diese Gefässe meist leer, jedenfalls immer viel weniger gefüllt finden.

Bei noch stärkerer Vergrößerung sehen wir die Capillar-

schlingen der Papillen stark erweitert, starr gewunden, ihren leuchtend roth gefärbten Inhalt nur schwer in einzelne Blutscheiben differenzirbar, wie zu einer homogenen Masse zusammengesintert. In dem umgebenden Bindegewebe erkennen wir neben den dunkel gefärbten Kernen der Rundzellen einzelne hellere kernartige Gebilde, auf die wir noch zurückkommen. In der Schweissdrüsen-schicht stossen wir auf die oben schon erwähnten Querschnitte kleiner Arterien. Wir sehen das Lumen prall gefüllt, die zarte Muskelwand erscheint wie überdehnt, aufgelockert, ebenso die Adventitia verbreitert und aufgelockert. Neben einer diffusen Rundzellenanhäufung in der Adventitia finden wir fleckige, unregelmässig begrenzte Blutaustritte in dieselbe, ja an einer Stelle sehen wir, wie das Blut das Endothel durchbrochen und durch die Muskelschicht hindurch in die Adventitia sich Bahnen gewühlt hat. In der Umgebung können wir einige gröbere und feinere Capillaren weiter verfolgen, die ebenfalls durch pralle Füllung mit zusammengesinterten rothen Blutkörperchen auffallen. Der Inhalt der Arterie selbst besteht ebenfalls aus stellenweise zu einer homogenen rothen Masse zusammengesinterten rothen Blutkörperchen, zwischen die in einer blassblau gefärbten homogenen Masse dunkelblau gefärbte Kerne von Leucozyten eingestreut sind. Neben diesen dunkelgefärbten Leucozytenkernen sehen wir aber auch die schon vorher einmal erwähnten blasser gefärbten, etwas grösseren kernartigen Gebilde, von denen auch einige in den Extravasaten erkennbar sind und deren Deutung ich mich vorläufig enthalten möchte.

Im dritten Falle waren die regressiven Veränderungen etwas weiter vorgeschritten. Der kraterförmige Defect flacht sich ab, der Wall verschwindet. Die todte Hornschicht geht verloren, die Verbreiterung und Aufquellung des Coriums geht zurück. Die Gefässe erscheinen noch prall gefüllt, doch scheint ihr Inhalt beweglicher zu werden.

Das Gesamtbild dieser anatomischen Befunde dürfen wir wohl dahin deuten, dass wir in dem Knoten einen von der Ernährung mehr oder weniger plötzlich abgeschnittenen Bezirk der Haut vor uns haben, der im Begriff ist, regressiv Veränderungen einzugehen. Die mikroskopischen Bilder erlauben wohl den Schluss, dass wir es mit einer Gefässverlegung in dem erkrankten Hautbezirke zu thun haben. Ob diese Verlegung thrombotischer oder embolischer Natur ist, ist nach den bisher dargestellten Befunden

nicht mit Sicherheit zu sagen, doch dürfte die Verlegung des Lumens einer zuführenden Arterie wohl schon von vorn herein etwas zu Gunsten eines embolischen Ursprungs sprechen. Ich verzichte darauf naheliegende Analoga aus der Literatur hier anzuführen, wie sie mit den Namen Kogerer, Finger, Unna, Weigert, von Düring u. A. verknüpft sind.

Im zweiten, wahrscheinlich zeitlich frischesten Falle lag der anatomische Befund etwas anders. Hier zeigt die schwache Vergrößerung einen frischen, keilförmig von dem Corium als Basis aus in das subcutane Zellgewebe hineingehenden Bluterguss, der an der Oberfläche der Haut keine Vorwölbung gemacht hatte, wohl aber als bläulich rother Fleck durch die Epidermis hindurchschimmerte. Man hat schon makroskopisch deutlich den Eindruck eines Infarctes. Auch das Mikroskop zeigt, dass es sich um eine keilförmige Haemorrhagie handelt. An der Basis des Keils sieht man bei stärkerer Vergrößerung die Quer- und Längsschnitte prall gefüllter Gefässe, die sich auch nach oben ins Corium fortsetzen; ja auch die über dem Infarct belegenen Papillen enthalten prall gefüllte, erweiterte Capillarschlingen. Also auch hier Haemorrhagie und wahrscheinlich Embolie.

Um über die Natur der Gefässverstopfungen weitere Aufschlüsse zu erhalten und um zugleich auf naheliegende etwaige Bacterienbefunde zu fahnden, mussten andere Färbungen herangezogen werden. Die Färbung mit Löffler'schem Methylenblau ergab nichts Neues. Dagegen führte die Anwendung des Gramschen Verfahrens und seine Modifikation nach Weigert unter Alauncarminvorfärbung zu eigenthümlichen, schwer zu deutenden Ergebnissen.

An den Präparaten vom ersten Falle zeigte sich, dass in den verstopften Capillaren der Papillen, aber auch in den Arterien des Coriums und hie und da auch ausserhalb der Gefässe in den Spalten des collagenen und Bindegewebes zellenartige Körper von etwa der Grösse eines rothen Blutkörperchens und häufig etwas darüber die Färbung mit dem Anilinwassergentianaviolett beibehalten hatten, während die rothen Blutkörperchen und das übrige Gewebe bei der Differenzirung entfärbt worden waren. Die Lage der violett gefärbten Körperchen war zum Theil intravasculär, zum geringeren Theil extravasculär in den Spalten des Gewebes, ja an den Papillen schien es, als ob einzelne der Körperchen auch in

der Keimschicht der stratum Malpighi gelegen seien. Während die extravasculären Körperchen vereinzelt lagen, erfüllten die intravasculären häufig vollständig das Lumen von Capillaren und kleineren Arterien.

Bei stärkerer Vergrößerung erscheinen diese Körperchen ausserordentlich vielgestaltig, sie ähneln in Grösse und Form den rothen Blutkörperchen, indem sie bald polygonal, bald rund oder elliptisch, bald langgestreckt oder über die Fläche gebogen erscheinen. Bei der Färbung nach Weigert nehmen sie einen violetten, ins Rothe spielenden Ton an, während sie beim Gram'schen Verfahren mehr blau erscheinen. Sie enthalten in dem helleren Körper dunkelblau, fast schwarzgefärbte Einschlüsse von wechselnder Grösse und Gestalt. Bald sind es kugelige Körner, bald Stäbchenformen, die zu einem, häufig zweien und mehreren, bald central, bald am Rande oder polständig, auch in Häufchen oder Reihen beisammenliegen.

In dem schwach vergrösserten Bilde vom zweiten Fall, das nach Gram gefärbt ist, sehen Sie diese Körper in Form einer Schmitze an der Basis des Infarctes gelagert, aber auch die in das Corium hineinziehenden Gefässe mehr oder weniger erfüllend. Bei stärkerer Vergrößerung sehen Sie die Körper das Lumen einer Capillare erfüllend neben einigen braungelb gefärbten rothen Blutkörperchen liegen, daneben aber auch in den mannigfaltigsten Formen die Spalten des Bindegewebes einer Papille durchsetzen.

Auch im dritten Falle fanden sich diese Körperchen vor.

Ungemein reichlich fanden sie sich auch in dem Bluterguss des vierten Falles. Hier lagen sie hauptsächlich in der Peripherie der linsenförmig gestalteten Haemorrhagie, aber auch in den Capillaren und kleineren Gefässen der Nachbarschaft.

Wie sind nun diese Befunde zu deuten?

Dass es sich um Leukocyten handle, ist wohl von vornherein auszuschliessen, unterliegen diese doch bei richtiger Ausführung der Färbung immer der Entfärbung durch den Alcohol oder das Anilinoxylol.

Das Nächstliegende jedenfalls ist, die Körperchen als Artefacte oder als Absterbeerscheinungen an rothen Blutkörperchen anzusehen. Für eine solche Annahme wären Anhaltspunkte gegeben in den Arbeiten von Wlassow und Scherer, welche extra- und intra-vascular geronnenes Blut mit der Gram-Weigert'schen Methode

behandelten und absterbende rothe Blutkörperchen bezw. sich daraus abspaltende Plättchen oder das Zooid mit Anilinwasser gentianaviolett färbten. Auch in den Julius Arnold'schen Arbeiten über die rothen Blutkörperchen ist von einer solchen Färbung nach gewisser Vorbehandlung die Rede. Endlich hat Bremer mit der Gram'schen Methode intracellulär gebildetes Fibrin in rothen Blutkörperchen und in Blutplättchen nachgewiesen und man kann seinen Abbildungen eine entfernte Aehnlichkeit mit den demonstrierten Bildern nicht absprechen. Die ausführliche Auseinandersetzung mit den Angaben der Literatur muss einer eingehenderen Darstellung vorbehalten bleiben. Hier sei nur darauf hingewiesen, dass einer Identificirung der beschriebenen Körperchen mit den in der Literatur niedergelegten Befunden ihr umschriebenes Vorkommen nur in den Exanthemknotten, nicht aber in der dazwischen liegenden gesunden Haut, und ihr Vorhandensein nur in bestimmten Partien der Blutherde widerspricht. Man sollte, wenn es sich um Artefacte oder Absterbeerscheinungen handelte, doch erwarten, dass dann auch die überwiegend zahlreichen entfärbten rothen Blutkörperchen in den Blutherden des zweiten und vierten Falles die Färbung beibehalten hätten. Endlich habe ich mit dem gleichen Verfahren vielfach nach ähnlichen Färbungen in Haut und Blut unter den verschiedensten Umständen gesucht, immer ohne Erfolg. Ich führe nur an: fötale Haut, Haut mit Verbrennung, Pocken, pustulöses Ekzem, Lupus, Intertrigo, Molluscum contagiosum, Lungeninfarcte, Gehirnblutung, viele Thromben, menschliche und Pferdemitz. Um auch an kernhaltigen rothen Blutkörperchen die Methoden zu probiren, habe ich Frosch- und Taubenblut, auch Gänsemilz gefärbt, ohne auf ähnliche Bilder zu stossen. Einen weiteren Gegengrund gegen die Deutung als rothe Blutkörperchen ergeben später zu erwähnende Blutuntersuchungen am lebenden Menschen.

Auch als Plasma- oder Mastzellen, die ja in der Haut häufig vorkommen, vermag ich die beschriebenen Körperchen nicht zu deuten. Die auf die Präparate angewendeten Färbemethoden für diese Zellen von Unna und Ehrlich-Westphal liessen mich im Stich. Ueber das Vorkommen von Mastzellen im menschlichen Blute sagt Westphal in seiner berühmt gewordenen Dissertation, dass sie nur bei gewissen Krankheiten, z. B. Leukaemie, angetroffen werden. Auch aus der neueren Literatur ist mir über massenhaftes Auftreten von Mastzellen im Blute nichts bekannt geworden.

Auch hat Westphal die Mastzellen bei acuten Erkrankungen der Haut nicht vermehrt gefunden, ja bei Erythema nodosum vermisst. Jedenfalls dürfte ein so massenhaftes Auftreten von Plasma oder Mastzellen in Hautgefässen, dass es zum Auftreten von Embolien und sich daran schliessenden umschriebenen Haemorrhagien führte, wohl ohne Analogon sein.

So drängt denn Alles auf eine andere Deutung meiner Körperchen hin, die ich im Hinblick auf die geringe Beweiskraft so wenig zahlreicher Beobachtungen mit dem Vorbehalt des Irrthums auszusprechen wagen muss.

Könnten diese Körperchen nicht dem menschlichen Organismus fremde Dinge sein? Dann müssten sie mit dem Heilserum eingeführt sein, da man sie in anderen Diphtherie- und anderen Krankheitsfällen überhaupt nicht findet. Aber bei den geringen Mengen, die vom Heilserum eingespritzt werden und bei dem Umstand, dass das Heilserum doch nur ausnahmsweise ein Mal bei der subcutanen Injektion direct in die Blutbahn gelangen dürfte, so könnte man wohl kaum annehmen, dass etwa ein gelöstes Gift in die Blutbahn diffundirte und die Blutkörperchen zu einer artificiellen Färbung bereit machte, ganz abgesehen davon, dass der Befund dann doch wieder an der ganzen Masse der rothen Blutkörperchen auftreten müsste. Unter diesen Umständen ist man gezwungen, den Fremdkörpern eine Vermehrungsfähigkeit, ein Wachsthum und eine Beweglichkeit zu vindiciren. Für das Vorhandensein einer activen Beweglichkeit würde dann ferner auch ihr Vorkommen ausserhalb der embolisirten Gefässe der Exanthemknoten sprechen.

Mit einem Worte: man müsste die Körperchen als Parasiten, vermuthlich thierischer Natur deuten.

Aus dieser Deutung entsprang die Verpflichtung, nach Beweisen zu suchen. Ich hatte im Jahr 1897 als stellvertretender Stationsarzt der Infectionsabtheilung unseres Krankenhauses Gelegenheit zu Blutuntersuchungen am Lebenden, und auch Veranlassung dazu, da eine gerade damals herrschende Masern- und Scharlachepidemie die Schwierigkeit der Differentialdiagnose zwischen jenen Krankheiten und Serumexanthemen besonders schwer empfinden liess. Ich habe damals eine grössere Zahl von Blutuntersuchungen am Lebenden vorgenommen und zum Theil mit positivem Erfolg. Als Belege will ich hier nur zwei Präparate demonstrieren, die aus

dem Serumexanthemflecken direct entnommenem Blute angefertigt sind. Sie sehen in den danach angefertigten Abbildungen Einschlüsse in den rothen Blutkörperchen; die zwei verschiedenen maculösen Serumexanthemfällen entstammen und durch die gleiche Färbung sichtbar gemacht sind. Neben den Einschlüssen ist auch ein freies Körperchen (Parasit?) sichtbar. Gerade auch die Eigenart der polaren oder Randfärbung dieser Körper spricht zu Gunsten einer Deutung als Sporozoen. Diese Einschlüsse als Artefacte oder Verunreinigungen zu deuten, dürfte bei nach den Regeln der Kunst entnommenen, theils in Sublimat, theils in Aether-Alcohol fixirten Blutpräparaten wohl kaum angängig sein. Ich habe seit 1897 das Blut von Kindern und mein eigenes sehr oft mit den gleichen Methoden untersucht, immer ohne Erfolg.

Ferner habe ich Heilserum stark centrifugirt und den Bodensatz untersucht, aber ohne Erfolg. Dabei liegt eine Schwierigkeit darin, dass wir im Krankenhause nur selten einmal, wenn ein Exanthem ausgebrochen und das Blut mit positivem Erfolg untersucht war, noch eine Dosis des Exanthem erzeugenden selben Serums vorrätzig hatten. Hier hätte es einer directen Verbindung mit der Fabrik bedurft, die mir versagt blieb.

Züchtungsversuche, deren ich einige wenige unternommen habe, waren ohne Erfolg.

Es ist verlockend, in der Literatur der Sporozoenkunde nach Vergleichsobjecten zu suchen. Ich will Sie damit nicht aufhalten; wer Wasiliewski's Buch oder die Arbeiten von Labbé, Danielowsky und Anderen aufschlägt, kann viele finden.

Aber giebt uns vielleicht die Veterinärmedizin sonst noch Stützpunkte oder Fingerzeige für unsere Hypothese? Für das Texasfieber der Rinder ist im *Apiosoma bigeminum* ein sporozoischer Parasit gefunden. Kürzlich hat, wenn ich nicht irre, auch Kolle in Afrika bei Pferden einen Blutparasiten aufgefunden. Nach den Aussagen der Veterinärpathologen soll bei den Pferden auch mancherorts Malaria vorkommen.

Wir haben aber auch hier zu Lande eine Erkrankung der Pferde, die man im Sinne der entwickelten Hypothese in Verdacht haben muss, wenn auch leider die Veterinärliteratur nur wenig genaue Bearbeitungen derselben aufweist. Es ist dies das Petechialfieber der Pferde, in England als Scharlach oder morbus maculosus bezeichnet und mit dem menschlichen morbus maculosus in Ver-

bindung gebracht. Auch bei uns haben ältere Pathologen den Namen Blutfleckenkrankheit gebraucht, in neuerer Zeit hat ihn Dieckerhoff wieder einzuführen gesucht. Gestatten Sie mir noch eine ganz kurze Schilderung des Verlaufs dieser Krankheit. Friedberger und Fröhner sagen: „Das Petechialfieber ist eine acut verlaufende Infectiouskrankheit, über deren Ursachen nichts Sicheres bekannt ist. Sie ist charakterisirt durch zahlreiche Haemorrhagien, namentlich in der Haut und Subcutis, auf Schleimhäuten, in der Submucosa, sowie in inneren Organen.“ (Auch bei einigen Serumexanthemen, m. H., ist Haematurie beobachtet worden!) Man kennt auch ein enzootisches Auftreten des Petechialfiebers. Es giebt ganz leicht verlaufende Fälle, die in wenigen Tagen abheilen, aber auch schwere, die wochenlang dauern. In etwa der Hälfte der Fälle nimmt die Krankheit tödtlichen Verlauf.

Ich will Sie nicht weiter mit dieser Blutfleckenkrankheit aufhalten, vergleichen Sie nur noch ihre Schilderung mit der Schilderung der Serumexantheme am Anfange meines Vortrags. Anatomisches Material oder Blut zu Untersuchungen über Petechialfieber zu erhalten, war mir trotz mehrfacher Versuche nicht möglich.

M. H., Hypothesen haben ihre Schicksale. Welches auch der Ihnen vorgetragenen beschieden sein möge, die sie veranlassenden Befunde, deren Deutung auch meinem früh verstorbenen Lehrer Birch-Hirschfeld und meinem jetzigen Lehrer und Chef, Professor Soltmann, nicht anders möglich erschien, zwangen mich sie Ihnen vorzulegen und zur Discussion zu stellen. Ihre Nachprüfung an einem grösseren Materiale, als dem Einzelnen zu Gebote steht, anzuregen, war der Zweck dieser Mittheilung.

Discussion.

Herr Simmonds-Hamburg: Ich hege Zweifel daran, ob die von Herrn Seiffert beschriebenen, bei letal verlaufenen Fällen auftretenden Exantheme wirklich als Serumexantheme aufzufassen seien. Zu einer Zeit, als von Heilserum noch nicht die Rede war, fand ich auf der Diphtherieabtheilung oft bei Kindern mit schwerer septischer Diphtherie ähnliche blaue Flecke der Haut. Diese blauen Flecke kamen ausschliesslich in den letal verlaufenden Fällen vor, so dass bei ihrem Auftreten die Prognose allemal schlecht zu stellen war.

Herr Lübarsch: Ich glaube, dass Vieles von dem was Herr Seiffert als parasitäre Gebilde beschrieben hat, nicht ganz unbekannt ist. Soweit nach den Abbildungen geurtheilt werden kann, handelt es sich um mehr oder weniger veränderte rothe Blutkörperchen, bzw. ihre Producte, die nicht so ganz selten sich ungemein resistent gegenüber der Weigert'schen Färbung erweisen. Besonders bei Eklampsie, aber auch bei vielen anderen Affectionen sieht man, wie ohne irgend einen erkennbaren Grund, ein Theil der rothen Blutkörperchen die Weigert'sche Färbung festhält, ein anderer aber nicht; dabei entstehen alle die bizarren Formen in ungleichmässigen Färbungen, wie sie Seiffert gezeigt. — Ein Theil der Gebilde mögen auch Haemoglobintropfen oder Gerinnungsproducte sein, die auch sehr oft die Weigert'sche Färbung annehmen. — In dieser Deutung der Seiffert'schen Befunde werde ich, unterstützt durch einen selbst beobachteten Fall, in dem in Anschluss an Seruminjectionen Hautexantheme und ausgedehnte Niereninfarcte und Blutungen eingetreten waren, in deren zugehörigen Gefässen nach Weigert färbbare Kugeln und Schollen lagen (hyaline Thromben).

Herr Orth: Da die angenommenen Parasiten durch die Einspritzungen in den kindlichen Körper kommen sollen, so müssen sie im Serum vorhanden sein; ich frage deshalb den Herrn Vortragenden, ob er Serum daraufhin untersucht hat und zutreffenden Falls mit welchem Erfolg.

Herr Seiffert: Herrn Simmonds erwidere ich, dass auch mir Exantheme bei nichtinjecirten Diphtherie-Kindern bekannt sind. Jedoch sind die erwähnten Symptome, das ganze Krankheitsbild doch wohl charakteristisch genug, um Serumexantheme von anderen zu unterscheiden, natürlich bei klinischer Erfahrung. Eine schärfere Diagnostik wäre freilich wünschenswerth, aber eben nur durch ein genaueres Studium der Exantheme, und zwar in ätiologischer Beziehung zu schaffen.

Herrn Lubarsch gegenüber möchte ich bemerken, dass es mir selbst schwer angekommen ist, die erwähnten Dinge nicht für Absterbeerscheinungen an rothen Blutkörperchen zu halten. Auch ist mir bekannt, wie vielerlei man mit Weigert's Fibrinmethode färben kann. Aber das Vorkommen allein in den Knoten, nicht in den Gefässen der gesunden Hautpartieen, das Fehlen in allen möglichen untersuchten Hautaffectionen und Blutergüssen scheinen

mir doch so nachdrücklich für die Besonderheit der beschriebenen Körperchen zu sprechen, dass ich die gegebene Deutung vorläufig aufrecht erhalten muss. Die ganze Frage kann eben nur durch umfangreichere Untersuchungen geklärt werden.

Sitzung vom 18. September 1900, Vormittags 9 Uhr.

VII.

Herr Pio Foà-Turin:

Anatomischer und experimenteller Beitrag zur Pathologie der Nebennieren.

In letzter Zeit hatte ich Gelegenheit, zwei Fälle von diffuser Hämochromatose mit sehr bedeutenden Läsionen der inneren Organe zu untersuchen.

Der erste Fall betraf einen 50jährigen Mann, der eine ausgedehnte braune Hautpigmentierung, ohne deutliche Pigmentierung der Mundschleimhaut, aufwies und der infolge von durch Endoarteritis obliterans hervorgerufener weisser Hirnerweichung hemiplegisch starb. Er wies ausserdem eine sternförmige Narbe am oberen Lappen der linken Lunge und eine Gummigeschwulst an der Spitze der rechten Lunge auf. Das Herz war stark braun gefärbt, aber von fast normaler Grösse. Es bestand ferner eine sternförmige Narbe an der rechten Niere und eine allgemeine Volumsverminderung beider Nieren, eine chronische Perisplenitis und Perihepatitis mit Anschwellung der Milz und Volumsverminderung der Leber, die granulös und schwer cirrhotisch war. Bauchwassersucht und allgemeine Pigmentierung aller Baueingeweide, des Darms, des Peritoneum und der Lymphdrüsen. Leichte Atrophie des Pankreas, hochgradige Atrophie der Nebennieren, die nicht grösser waren als ein Mais Korn. In der cirrhotischen Leber, im Pankreas, in der Milz, im Rückenmark, in den Lymphknoten

land sich eine sehr starke Anhäufung von Zellen, die mit bald grob-, bald feinkörnigen, braungelben Bruchstücken von rothen Blutkörperchen oder eisenhaltigen Pigmenthäufchen überfüllt waren. Diese fanden sich nicht nur im Interstitialbindegewebe, sondern auch in den Parenchymzellen aller obengenannten Organe. Die Muskelzellen des Herzens waren alle voll von Pigmentkörnchen. In den äusserst atrophischen Nebennieren fand sich ein grosser Haufe von kleinen braungelben Pigmentkörnchen im Protoplasma der die zona glomerularis bildenden Elemente, deren Kern sich schwer erkennen liess, — sowie den zarten Blutgefässen entlang. Patient war offenbar syphilitisch, an Diabetes hatte er nie gelitten; der nun atrophischen Cirrhose war ein Hypertrophiestadium vorausgegangen. In den Nieren bestand eine leichte Parenchymzündung.

Der andere Fall betraf einen 42jährigen Mann mit ausgedehnten Pigmentflecken auf der Haut des Rumpfes und der Glieder. Derselbe hatte an Polyurie und wahrscheinlich auch an Glycosurie gelitten, da er aber sterbend in's Hospital gebracht wurde, konnten nur post mortem einige in der Blase zurückgebliebene Harntropfen untersucht werden. Dieser Harn war nicht zuckerhaltig, wie es denn auch bei Diabetikern geschehen kann, dass in den letzten Tagen vor dem Tode kein Zucker mehr im Harn angetroffen wird. In der Supraclaviculargegend fand sich ein Packet von vergrösserten Lymphdrüsen; das Herz war atrophisch und braungefärbt. Es bestand Perisplenitis chronica adhaesiva mit vergrösserter consistenter Milz, und die Milzpulpa wies zahlreiche dunkle, anscheinend hämorrhagische Flecken auf; die Nieren waren leicht granulös und die Nierenarterien etwas starr. Pankreas weich, stark braunroth gefärbt; ebenso die Speicheldrüsen. Die Lymphdrüsen der Supraclaviculargegend, des Mediastinum und der Lendengegend waren vergrössert, weich und rostfarben, von neoplastischem Aussehen; die kleine Schilddrüse wies nur einen kleinen verkalkten Knoten auf; Darmschlingen und Peritoneum stark pigmentirt.

Die sehr voluminöse, stark granulöse, rostfarbene und sehr harte Leber wog 2900 g. Auf der Schnittfläche wies sie in ihrer Dicke und gegen die Mitte einen 8 cm breiten, harten, hellgrauen, unregelmässig contourirten Hof auf. Unter dem Mikroskop liess sich eine hochgradige Interstitialhepatitis erkennen, und das sklerosirte interlobuläre Bindegewebe war voll von Zellen, die unregel-

mässige Bruchstücke von rothen Blutkörperchen und braungelbe eisenhaltige Pigmentkörnchen enthielten. Eine starke Pigmentirung zeigten auch die Gefässwände, und Pigmenthaufen fanden sich auch im Lumen der Gefässe.

Am hellgrauen Hof war das Lebergewebe durch Krebszellen substituirt, die zum Theil so angeordnet waren, als bestände das Gewebe aus einem Geflecht von Strängen oder verzweigten Röhren. In manchen Läppchen erschien der direkte Uebergang der Leberzellen in Krebszellen ganz deutlich. Das Pigment fand sich vorzugsweise im Interstitialbindegewebe und in den nicht in krebsiges Gewebe umgewandelten Läppchen; aber auch die Krebszellen waren etwas pigmentirt. In den Darmschlingen und ganz in der Tunica muscularis externa fanden sich nicht-eisenhaltige Pigmentkörnchen (Haemofuchsin — Recklinghausen). Die Haut erschien wie bei der Addison'schen Krankheit. Die auf die Hälfte ihres Volumens reducirten Nebennieren wiesen eine äusserst pigmentirte zona glomerularis auf, während die zona fasciculata und die innere Zone fast gänzlich nekrotisch waren, da sich der Kern der Zellen, deren Protoplasma homogen und vacuolisirt war, nicht mehr färben liess.

Bekannt sind die Beschreibungen, die verschiedene französische Autoren vornehmlich von den hypertrophisch pigmentirten Cirrhosen oder dem bronzefarbenen Diabetes gegeben haben. Nur einer von ihnen, Masson, von Mary citirt in seinem *Leçons de cliniques médicales*, hat die schwere Läsion der Nebennieren hervorgehoben, mit welcher in diesen Fällen die Hautpigmentirung wahrscheinlich in Beziehung steht. Die schwere Läsion der Nebennieren scheint ebenfalls secundär nach jenem Intoxicationsprocess zu entstehen, der auf die rothen Blutkörperchen wirkte, und der in unserem zweiten Falle auch die Nekrose der Pankreas- und Nierenelemente hervorgerufen hat. Die Pigmentirung der zona glomerularis der Nebennieren war sehr wahrscheinlich durch metastatische Ablagerung entstanden.

Diese Fälle thun auch dar, dass alle Läsionen der hypertrophischen Pigment-Cirrhose bestehen können, ohne dass Diabetes vorliegt; dass die Hämochromatose bei einem Individuum entstehen kann, das deutliche Zeichen von constitutioneller Syphilis aufweist, ebenso bei einem Individuum, das carcinomatöse Lebercirrhose aufweist; und in keinem dieser beiden Fälle hatte eine schwere Hämorrhagie bestanden, aus welcher sich das alle Organe

infiltrierende Blutpigment hätte herleiten lassen. Obgleich die Nebennieren nur in secundärer Weise bei diesen Processen mitwirken, könnte jene Hauptpigmentirung, die dem klinischen Krankheitsbilde einen an die Addison'sche Krankheit erinnernden Charakter verleiht, doch an sie gebunden sein.

In Anbetracht der vielen Ursachen, die eine Blutzerstörung mit nachfolgender Hämochromatose hervorrufen können, habe ich einige früher von mir aufgezeichnete Notizen durchgesehen über Experimente, die ich mit Nebennierenextracten gemacht hatte. Ich hatte nämlich solche Extracte einigen Hunden in die Venen injicirt; dieselben starben innerhalb 48 Stunden nach der Injection und wiesen einen grossen Haufen von blutkörperchenhaltigen Zellen in vielen Organen auf, namentlich in der Milz, in den Lymphdrüsen und im Knochenmark.

Dies veranlasste mich, die Untersuchungen fortzusetzen. Zu diesem Zwecke führte ich grosse Nebennierenbruchstücke vom Kalbe in die Bauchhöhle vom Meerschweinchen ein und fand, dass in Folge der progressiven Resorption der Nebennierensubstanz die Milz und die Bauchlymphdrüsen schon nach 4—5 Tagen eine enorme Menge von neuen blutkörperchen- und pigmenthaltigen Zellen enthielten.

Bei den Meerschweinchen, die nach Injection von consistenten Nebennierenextracten in die Peritonealhöhle rasch zu Grunde gingen, fand sich eine enorme Menge von blutkörperchenhaltigen Zellen nicht nur in den Venenräumen der Milz, sondern auch in den Lymphräumen der Lymphdrüsen. In den Phagocytenzellen waren viele rothe Blutkörperchen enthalten, die ihr Hämoglobin freigegeben hatten, sodass das Protoplasma der Phagocytenzellen ein glänzend gelbes Aussehen hatte, während von den rothen Blutkörperchen nur noch das Stroma bestand.

Bei vielen anderen in der Folge ausgeführten Experimenten, bei denen ich die Nebennierenextracte auf verschiedenen Wegen einführte, gewahrte ich in der Milzpulpa stets eine zuweilen sehr reichliche Anhäufung von blutkörperchenhaltigen Zellen.

In Anbetracht dessen, dass die farblosen Zellen die rothen Blutkörperchen, wenn diese ihre Vitalität nicht verloren haben, nicht resorbiren und umbilden, lässt sich also schliessen, dass die Nebennierenextracte eine verderbliche oder necrosirende Wirkung auf sie ausüben. Uebrigens hat man ähnliche Befunde auch bei

Einführung von Extracten anderer Organe, wie z. B. von Hirn-extract, in die Peritonealhöhle, doch ist die Wirkung derselben eine viel weniger starke.

Ferner nahm ich Untersuchungen vor, um festzustellen, ob die im Parenchym der Nebennieren vorhandenen toxischen Substanzen, bei Einführung von progressiv steigenden Dosen, den Thieren eine immer grössere Widerstandsfähigkeit gegen dieselben zu verleihen vermöchten und ob sich eventuell ein Serum erhalten liesse, das die Wirkungen der Intoxication auf andere Thiere verhinderte. Meine zu diesem Zwecke ausgeführten Untersuchungen waren sehr zahlreiche, wobei ich zur Einführung verschiedene Wege wählte und auch die Menge der eingeführten Substanzen variierte.

Ich konnte jedoch nie constatiren, dass das Thier in Folge der progressiven Einführungen der Substanzen resistenter geworden wäre und in keinem Falle erhielt ich ein Serum, das die gewöhnliche, durch endovenöse Injectionen des Extracts hervorgerufene Symptomatologie auch nur zu modificiren vermochte. Ferner konnte ich feststellen, dass das Verhalten des Extracts sich nicht mit dem der Bakteriengifte oder anderer ähnlicher Producte vergleichen lässt, indem ich bei Untersuchung des Centralnervensystems stets einen negativen Befund erhielt; es gelang mir nämlich nie, mittels der Nissl'schen Methode irgend eine Veränderung in den Elementen desselben aufzufinden.

Weitere Untersuchungen unternahm ich, um festzustellen, welche Wirkung der Extract ausübt, wenn er in bestimmter Menge in den Venenkreislauf eingeführt wird. Mein Extract war constant aus 2 g Nebenniere von frisch getödteten Kälbern mit Zusatz von 5 ccm einer kalten physiologischen Na Cl-Lösung bereitet worden. Die Nebenniere wurde zerrieben, darauf mit der angegebenen Menge Lösung versetzt und die Mischung gleich angewendet. Der zurückgebliebene Rest wurde jedoch unter Zusatz von etwas Phenol in einem sterilisirten Gläschen aufbewahrt und konnte noch für einige Tage dienen. Jeder Extract war aus Nebennieren von 4—5 Kälbern bereitet worden, sodass ich eine fast constante Qualität Extract hatte. Bei Injection von 0,5—1 ccm Extract in die Ohrvene eines Kaninchens starb dieses sofort oder nach ganz kurzer Zeit. Im ersteren Falle beobachtete man eine ausgedehnte acute Thrombose der Lungenarterien; im letzteren Falle ein acutes Lungenödem,

bei welchem mehrere kleine Arterienzweige durch einen fibrinösen Thrombus verstopft waren. Wenn ich jedoch statt dieser Dosis nur 0,1 ccm Extract injicirte, fand Bildung eines nekrobiotischen Infarcts in den Nieren statt, und zwar vorzugsweise in der linken Niere, sowie bisweilen eine Lungenhämorrhagie, und seltener Bildung von nekrobiotischen Infarcten im Darm, mit nachfolgender ausgedehnter Ulceration.

Mit einer und derselben Qualität Extract konnte ich nach Belieben Niereninfarcte in verschiedenen Zeiträumen erhalten, und durch wiederholte Injectionen bei dem gleichen Thiere gelang es mir, in derselben Niere eine Schichtung von Infarcten zu erhalten, von dem zuletzt entstandenen, bei welchem die Mortification keine vollständige war, bis zu dem ältesten, bei welchem schon die ersten Spuren von Verkalkung des nekrotisirten Theiles bestanden.

Beim Darm constatirte man, je nach den Fällen, entweder das partielle Abgestorbensein der noch an der Schleimhaut haftenden Zotten, oder den partiellen Verlust der ganzen Schleimhaut, und dann war der Fundus des Geschwürs durch nekrotisches Bindegewebe repräsentirt. Bei der Lunge herrschte die hämorrhagische inter- oder intraalveoläre Infiltration vor.

Der Verdacht, dass diese Resultate durch Embolie bedingt sein könnten, ist ausgeschlossen; denn wenn ich die Mischung auf 60° C. erhitzte und dann den consistentesten Theil derselben injicirte, entstanden keine Infarcte mehr. Nach Injection von einer gleich dicken, aus Leber oder Niere, oder Nebenniere von Kaninchen hergestellten Mischung bildeten sich keine Infarcte; die Untersuchung der genannten Infarcte that dar, dass sie wirklich durch eine acute Thrombose von kleinen Arterien hervorgerufen worden waren.

Bisweilen erfolgte bei Anwendung einer sehr verdünnten Mischung, bei welcher der gewöhnliche Extract auf $\frac{1}{50}$ ccm reducirt worden war, der Tod des Thieres, nachdem eine vollständige Paraplegie bei demselben entstanden war, und dann liess sich, wegen der kurzen Zeit, die das Thier noch am Leben blieb, keine anatomische Veränderung bei demselben nachweisen. Vielleicht war die Mischung zu stark verdünnt, als dass die coagulirende Substanz hätte wirken können; sie enthielt aber von dem bekannten, hypertonisirend auf die Gefässe wirkenden Gifte eine genügende

Menge, um dauernde Contractionen an kleinen Arterien des Centralnervensystems hervorzurufen.

In den Fällen, in denen ich ansteigende Dosen von $\frac{1}{30}$, $\frac{1}{20}$, $\frac{1}{10}$, $\frac{3}{10}$ ccm injicirte, beobachtete ich, dass das Thier auf jede neue Injection mit den gewöhnlichen Symptomen reagierte und sein Serum, auch wenn gleichzeitig mit dem Extract injicirt, denselben nicht vorzubeugen vermochte.

Bei den Thieren, denen viele Injectionen von Extracten gemacht worden waren, liess sich ausser der besagten Bildung von nekrobiotischen Infarcten auch ein ausgedehnter Zerfall von farblosen Zellen beobachten, denn in der Milz und im Knochenmark wurden grosse Haufen von Kerntrümmern oder Chromatinklumpchen angetroffen.

Bei subcutaner Injection rief der Nebennierenextract oft Bindegewebsnekrose an der Injectionsstelle hervor; auch beobachtete man häufig Entstehung eines intensiven acuten Darmkatarrhs. Bei Interscapulär-Injection traf man oft eine Pneumonitis desquamativa an und zuweilen ausgedehnte Lungenhämorrhagien, die abwechselten mit Höfen, bei denen die Alveolen mit einem Fibrinnetzwerk und wenigen desquamirten Epithelien angefüllt waren. Die Fibrinexsudation zwischen den verschiedenen Alveolen erhielt sich durch Fortsätze in Communication, die Septa, wie in den von Kohn, Hauser, Fränkel und Ribbert beschriebenen Fällen durchsetzten. Das Knochenmark wurde oft stark gallertartig, die Milz enthielt wenig Pigment, die Lymphdrüsen wiesen oft den sogenannten Lymphsynuskatarrh auf. Bei subcutaner Injection fand ich in manchen Fällen — aber häufiger noch bei Injection ins Peritoneum — freie Körper in der Peritonealhöhle, die aus einem centralen Haufen von Chromatintrümmern, polymorphen Leukocytenkernen und Fibrin, sowie aus einer mehr peripherischen, fast ausschliesslich von Fibrin gebildeten Schicht, endlich aus einer Schichtung von grossen, jungen, protoplasmareichen Elementen bestanden; von diesen letzteren waren einige kugelförmig mit grossem, rundem Kern, oder nierenförmig, während andere schon spindelförmig geworden und durch eine fibrilläre Substanz getrennt waren. Es war dies eine junge bindegewebige Bekleidung, die sich um die geronnene Substanz herum bildete; und da diese beweglich in der Bauchhöhle war, so bildete auch das Bindegewebe aus besagten grossen jungen Elementen zusammengesetzte Bänder oder Fransen.

Die freien Körper waren wahrscheinlich durch die coagulirende Wirkung entstanden, die der resorbierte oder direkt in die Bauchhöhle eingeführte Extract auf das in der intraperitonealen Flüssigkeit aufgelöste Fibrinogen ausübte.

Bei weiteren Experimenten injicirte ich den Extract direct in einige Organe und vornehmlich in die Leber von Hunden. Es gelang mir so, in wenigen Tagen eine ziemlich ausgedehnte Interstitialhepatitis mit reichlicher Pigmentbildung zu erhalten. Das junge interlobuläre Bindegewebe wies zahlreiche Elemente auf, von denen viele mit braungelben Körnchen überfüllt waren, welche die Eisenreaction gaben und offenbar durch die Umbildung des Hämoglobins der ausgetretenen rothen Blutkörperchen in Hämosiderin entstanden waren. Die der Neubildung angrenzenden Läppchen wiesen viele in Kariokynese stehende Leberzellen auf. Dort, wo die Flüssigkeit direct eingedrungen war, hatte eine Mortification des Gewebes stattgefunden und war um das abgestorbene Gewebe herum eine interstitielle Entzündung entstanden.

Bei einem grossen Hunde, dem ich eine grosse Menge Flüssigkeit in die Leber injicirt hatte, trat innerhalb 24 Stunden der Tod ein mit dem Befund von multiplen Leberzellenembolien in den Portal- und Nierengefässen, und mit offenbar erst kürzlich stattgefundener embolischer Verschleppung von Megacariocyten in die Lungencapillaren. Offenbar waren aus der Leber viele Leberzellen in den Kreislauf getreten und hatten, als sie am Knochenmark angelangt waren, hier eine Circulationsveränderung hervorgerufen mit nachfolgender embolischer Verschleppung von Megacariocyten, wie dies stattfindet, wenn man Parenchymzellen direct in die Venen injicirt (Lubarsch). Bei Injection des gleichen Extracts, den ich zur Hervorrufung der Interstitialhepatitis verwendet hatte, in die Nieren eines Kaninchens entstand eine ausgedehnte tiefe Nekrose der gewundenen Harnkanälchen und der Marksubstanz, wie man sie nicht erhält, wenn man einen gleich consisterten Extract von anderen Organen, z. B. von Leber oder auch von Nebennieren von Kaninchen und Meerschweinchen injicirt, welche letzteren bei Kaninchen eine viel weniger intensive nekrotisirende Wirkung ausüben als es in gleicher Dosis die Nebenniere vom Kalbe thut.

Endlich wiederholte ich Experimente, die schon von einigen anderen Forschern ausgeführt worden waren, nämlich über die Wirkung, die der Nebennierenextract auf die Nebennieren des Thieres,

dem er injicirt worden ist, ausübt, und fand, dass man in wenigen Tagen und durch kleine, in Zeitintervallen eingeführte Extractdosen die Anwesenheit von zahlreichen kariokynetischen Figuren in der Rindensubstanz erhält. Stellt man die Injectionen ein, so hört auch das Wucherungsstadium auf; dagegen findet man, dass die Zellen, selbst in der zona glomerularis, ein an grossen Körnchen sehr reiches Protoplasma haben.

Ebenso injicirte ich die Toxine des *Bac. coli*, mit denen ich bei gleicher Dosis und in der gleichen Zeit constant die gleichen Resultate erhielt wie bei den vorhin beschriebenen Experimenten, nämlich eine bedeutende Wucherung der Rindensubstanz, begleitet von übermässiger functioneller oder Secretionsthätigkeit. Bei allen diesen Experimenten beobachtete ich nie irgend eine Veränderung an jenen Zellen, die die wirkliche Marksubstanz ausmachen und deren wirkliche Natur noch immer nicht festgestellt ist.

Injicirte ich statt kleiner Dosen grössere von diesen Toxinen, sodass das Thier in 36—48 Stunden starb, dann fand ich schwere Congestionen und Hämorrhagien in den Nebennieren, sowie eine areoläre Umbildung der Zellen, besonders in der mittleren Zone. Das Protoplasma enthielt eine Menge Vacuolen, in denen sich ein homogener, lichtbrechender, dünner und wenig färbbarer, aus der Umbildung der Protoplasmakörnchen entstandener Körper fand. Diese Veränderung kann in verschiedenen Graden auftreten, und es giebt andere Gifte, die ein einziges grosses Vacuol in der Zelle erzeugen, das einen wie oben beschriebenen homogenen Körper enthält. Eine solche Degeneration des Protoplasmas beobachtete ich bei einem mit schwefelsaurem Chinin vergifteten Kaninchen, und es war dies übrigens der einzige Fall, in welchem ich auch die Zellen der Marksubstanz äusserst atrophisch und avolär fand.

Aus meinen Untersuchungen geht hervor, dass die Substanz, welche die Coagulation und die verschiedenen Nekrosen in den Geweben hervorruft, verschieden ist von der von den Physiologen isolirten, die den Muskeltonus im Allgemeinen und den Herz- und Gefässtonus im Besonderen zu erhöhen vermag. Diese wirkt auch in kleinster Dosis und widersteht Behandlungen, welche die erstgenannte Substanz zerstören. Diese letztere ist in ihrer Natur wahrscheinlich dem Nucleoalbumin analog, doch behalte ich mir weitere Untersuchungen darüber vor.

Discussion.

Herr Virchow: Darf ich fragen, ob die verschiedenen Folgezustände, welche Herr Foà nach Injectionen von Nebennieren-extractinjectionen beobachtet hat, als verschiedene Stadien eines Processes aufzufassen sind. Herr Foà: Jene Zustände lassen sich in der That unabhängig von einander erzeugen.

VIII.

Herr B. Morpurgo-Siena:

Ueber eine infectiöse Form der Knochenbrüchigkeit
bei weissen Ratten.

Mit 9 Abbildungen auf Tafel I u. II.

Verschiedene Arten von Hausthieren können mit grösserer oder geringerer Häufigkeit an einer mit Erweichung und Brüchigkeit des Skelettes einhergehenden Krankheit leiden. Es sind viele Fälle von Osteomalacie an Kühen, hauptsächlich an schwangeren, stillenden und jungen Kühen, an Schweinen, Ziegen und seltener an Pferden beschrieben worden. Die Krankheit wurde auch in epidemischer Form während trockener Jahreszeit beobachtet und dem ungenügenden und unzweckmässigen Futter zugeschrieben (Stohmann (1), Maresch (2), Utz (3). Doch ist über die allgemeine Ursache der Erkrankung gar nichts Sicheres bekannt.

Ebensowenig wissen wir über die Ursachen der Osteomalacie und der mit ihr näher verwandten Knochenkrankheiten (Ostitis und Osteomyelitis fibrosa) beim Menschen. Nach der älteren Theorie sollte ein Uebermass von Milchsäure die Auflösung der Knochen-salze bewirken; nach einer anderen Meinung handelt es sich nicht um vermehrte Kalkberaubung, sondern um verminderte Kalk-ablagerung (Roloff) (4). Nach Rindfleisch (5) sind es locale Circulationsverhältnisse im Knochen, welche zu einer Steigerung der Blutkohlensäure, und in Folge dessen zur gesteigerten Auflösung der Kalksalze führt. Andere, dem Virchow'schen Begriffe der Osteomalacie folgend, betrachten die Krankheit als eine Form der Osteomyelitis und der Ostitis. Recklinghausens Theorie (6) sieht den Hauptgrund des gesteigerten Knochenumbaus

bei Osteomalacie in arteriellen Congestionen, welche am zarten Gefässapparate dieser Kranken in Folge von mechanischen und thermischen Reizen einsetzen und eine chronisch-parenchymatöse Entzündung im Sinne Virchow's unterhalten.

Als von vasomotorischen Störungen unterhalten ist auch der causale Zusammenhang zwischen Osteomalacie und erhöhte Thätigkeit der Ovarien angesehen worden (Fehling) (7).

Es ist auch von mehreren Seiten die Hypothese eines infectiösen Ursprungs der Osteomalacie aufgestellt worden. So haben Zürn (8) und Kehrer (9) einen solchen vermuthet. Petrone (10) ist weitergegangen und hat, auf Grund von zwei untersuchten Fällen, die Knochenerweichung der nitrificirenden Wirkung von Mikroorganismen zugeschrieben. Seligmann (11) konnte keine besondere Mikroorganismen finden. Hertz (12) betrachtet die Osteomalacie als eine vom Knochenmark ausgehende Infectiouskrankheit, obwohl ihm der Nachweis von specifischen Keimen nicht gelang. Nicht günstiger fielen die von Löhlein (13) an einem Stücke von Beckenknochen einer osteomalacischen Frau angestellten mikroskopischen und bakteriologischen Untersuchungen. Tschistowitsch (14) und Latzko (15) äussern sich entschieden gegen die Theorie von Petrone.

Durch Thierversuche ist ebenfalls die Frage der Lösung nicht näher gekommen. Roloff (4) experimentirte an Hunden und Schweinen und rief durch sehr kalkarme Fütterung eine der Rhachitis ähnliche Knochenkrankheit hervor. Er glaubt, dass bei Rhachitis und bei Osteomalacie wesentlich gleiche von einer ungenügenden Kalkaufnahme bedingte Processe im Spiele seien.

Gelpke (16) erhielt durch Entziehung des Kalkes Knochenbrüchigkeit und -Biagsamkeit bei Tauben.

Heitzmann (17) glaubte zu einem positiven Resultate gekommen zu sein, indem er Thiere (sowohl Fleisch- wie Pflanzenfresser) lange Zeit mit Milchsäure fütterte. Seine Erfolge wurden aber von Heiss (18) nicht bestätigt. Stilling und v. Mering (19) fütterten eine trächtige Hündin mit möglichst kalkarmer Nahrung und fanden an dem nach dem Wurf anatomisch untersuchten Skelett, Weichheit der Wirbelsäule und des Beckens und auffallend breite osteoide Zonen. Um die Beweiskraft dieses glücklichen Ergebnisses zu beurtheilen, muss man aber, wie M. B. Schmidt (20) erinnert, die Hanau'sche Entdeckung (21) eines gewissen Grades

von physiologischer Osteomalacie an normal aussehenden Skeletten von Schwangeren berücksichtigen.

Ueber durch künstliche Infection hervorgerufenen malacische Veränderungen am ganzen Skelett liegen, so viel mir bekannt, keine Angaben vor.

Meine Beobachtungen und experimentellen Untersuchungen wurden an weissen Ratten angestellt. Sie haben zu recht interessanten Resultaten geführt, aber dürfen weder verallgemeinert noch für die Aetiologie der menschlichen Osteomalacie in irgend einer Weise verwendet werden; da es mir bis jetzt nicht gelungen ist, die Krankheit auf Exemplare selbst von nahe verwandten Thierarten zu übertragen.

Im Jahre 1898 entwickelte sich bei vier zum Theil rein weissen, zum Theil weiss- und braunscheckigen Ratten von einer Rasse, die ich seit mehreren Jahren im Institute züchte, und die in einem kleinen Stalle isolirt lebten, eine sonderbare Krankheit, die mit Verbiegung der Wirbelsäule, Erniedrigung des Beckens, Trägheit des Ganges und Verbiegung und Knickung der Extremitätenknochen, hauptsächlich der Beine, einherging, und in der Folge von starker allgemeiner Abmagerung, Trockenheit des Haares, venöser Hyperämie der sichtbaren Haut- und Schleimhauttheile, Dyspnoe und Cynose begleitet war. In den fortgeschrittenen Stadien der Krankheit konnten die Ratten sich gar nicht mehr aufrecht halten, sie krochen mit kleinen schaukelnden Bewegungen weiter, zogen die anscheinend verkürzten, verkrümmten hinteren Extremitäten nach (Figur 1) und hielten die nach innen gebogenen vorderen Extremitäten unter den verunstalteten Thorax. Die nach verschiedenen Richtungen abnorm gekrümmte Wirbelsäule und der Thorax waren, selbst bei sanfter Betastung, schmerzhaft. Die Körpertemperatur war nie erhöht.

Die ganze Krankheit entwickelte sich langsam und gestaltete sich zu einer sehr chronischen.

Eine von diesen Ratten (A) starb unter den Erscheinungen der Dyspnoe und der Cyanose zu Ende des Jahres 1898. Eine andere (B) wurde als sehr schwer krank im Jänner und eine dritte (C) im Februar 1899 durch Erstickung getödtet. Die vierte (D), die nach einem Stillstande der Krankheit sich wesentlich erholt hatte, erlag einem schweren Nachschube am 30. März dieses Jahres.

Eine fünfte, jüngere, in einem anderen kleinen Isolirstalle lebende Ratte (E) erkrankte mit ähnlichen Erscheinungen, aber in mehr acuter Weise und wurde am 8. September 1899 getödtet.

Von den Ratten B, C, D und E wurde die Leichenöffnung und die mikroskopische und bacteriologische Untersuchung der Organe ausgeführt. Die zuerst gestorbene, nicht gleich nach dem Tode besichtigte Ratte A wurde nur zu grobanatomischen Beobachtungen verwendet.

Die Autopsien der Ratten ergaben entsprechende Befunde, so dass ich von einem Berichte der einzelnen Sectionsprotocolle absehen und mich auf eine allgemeine Darstellung der hauptsächlichsten anatomischen Veränderungen beschränken kann.

Die Leichen waren sehr abgemagert. Fettpolster im Allgemeinen beinahe verschwunden; zwischen den Schulterblättern und am Nacken in geringer Menge vorhanden, von rothbrauner Farbe. Die Extremitäten-Muskeln schlaff, sulzig, fischfleischähnlich entfärbt. Schädeldach verdünnt, porös. Wirbelsäule mehr oder weniger kyphoskoliotisch, leicht einzuschneiden. Rippen gekrümmt, an mehreren Stellen geknickt, im Allgemeinen verdünnt, hie und da knotenweise verdickt. Schlüsselbeine verdünnt, biegsam. Brustbein schief gestellt sehr leicht durchzuschneiden. Schulterblätter muschelartig nach innen verbogen, äusserst dünn, pergamentartig, stellenweise durchbrochen. Spinae scap. mehrfach wellig gebogen. Beckenknochen weich, nicht wesentlich verunstaltet. An den langen Röhrenknochen sind die Vorsprünge und die Insertionslinien sehr ausgesprochen. Schien- und Wadenbeine sehr stark verkrümmt. Die ersteren zwischen oberem und mittlerem Drittel stark nach hinten gebogen, mitunter geknickt; öfters auch im unteren Drittel nach hinten und seitwärts gebogen. Sämmtliche Knochenschäfte sind leicht zu schneiden, enthalten meistens rothes Knochenmark. Fuss plantar flectirt und adducirt, ödematös. Auch die Tarsal- und Metatarsalknochen sind porös und erweicht. Lungen hyperämisch; Herz, bei starker Thoraxverkrümmung hypertrophisch. Leber, Milz, Nieren cyanotisch, nicht vergrössert. Rückenmark an gewissen Stellen gelblich, etwas erweicht. Hirn normal. Die macerirten Knochen sind grob porös und sehr leicht.

Mikroskopische Untersuchung.

Wesentliche pathologische Erscheinungen wurden am Knochensysteme und am Rückenmark beobachtet.

Die Knochen wurden zum Theil in Müller'schen Mischung lange Zeit aufbewahrt und ohne weitere Vorbehandlung mit Rasirmesser geschnitten, zum Theil nach Härtung in der Müller'schen Flüssigkeit oder in Formol und in Alcohol, mit Ebner'schen oder Haug'schen Lösung vollständig entkalkt, mit Celloidin, manchmal mit Celloidin und Paraffin imprägnirt und mit Mikrotom geschnitten. Die Färbung war an den einfach mit Müller'scher Flüssigkeit behandelten Knochenschnitten, die mit neutralem Carmin, an den übrigen die Doppelfärbung mit Haematein Eosin oder mit H. und Carmin oder Pikrocarmin, nach van Gieson oder mit basischen Anilinfarben zur Darstellung der Kernstructuren und der Mikroorganismen. Einige Male habe ich auch nach Schmorl (22) mit Thionin und Pikrinsäure zur Darstellung der Knochenkanälchen gefärbt.

An den nicht entkalkten Schnittpräparaten erscheint die Knochensubstanz von weiten verschlungenen Kanälen und von breiten Lacunen durchsetzt, so das die compacte Substanz in eine weitmaschige umgewandelt ist. Die resultirenden Knochenbalken sind von breiten osteoiden Carminzonen umsäumt. Hie und da sind die Lamellen der Rinde der Röhrenknochen wie plötzlich unterbrochen und grenzen mit einer gezackten Linie unmittelbar an dem in den Lacunen vorhandenem Marke. Zwischen den einzelnen Lamellen sieht man verhältnissmässig breite, körnige, vom Carmin rosaroth gefärbte Linien. Die Höhlen der Knochenkörperchen erscheinen, hauptsächlich in der Nähe der osteoiden Zonen, breit, rundlich und mit zahlreichen ausgesprochenen Kanälchen versehen. In den osteoiden Zonen sind meistens die Knochenkörperchen klein, collabirt.

Wenn man an solchen Knochenschnitten die Methoden von v. Recklinghausen zur vollständigen Gasinjection anwendet (Aus-trocknung an der Luft nach Behandlung mit Alcohol und Aether oder Einwirkung einer stark alaunhaltigen Carminlösung, Einschluss in Wasserglas und Bedeckung der Präparate mit Glimmerplättchen), so kann man mit Leichtigkeit in dem kalkhaltigen Theil der Knochenbälkchen zahlreiche Gitterfiguren darstellen.

Die Lacunen und die Kanäle der rarefizirten Knochensubstanz sind mit einem an Spindelzellen reichem Bindegewebe erfüllt, welches von zartwandigen Blutgefässen durchsetzt ist. Längs den osteoiden Säumen sieht man öfters, aber bei weitem nicht immer,

Osteoblastenreihen. Hie und da, meistens zu mehreren in einem kleinen Theile des Präparates gehäuft, findet man die Osteoklasten in den Howship'schen Grübchen eingenischt. An einzelnen Stellen sind kleine Lacunen mit solchen Riesenzellen förmlich ausgefüllt (Osteoklastennester). Längs der Blutgefässe und im Marke zerstreut findet man sehr viele schwarze pigmentirte Zellen und freie Pigmentschollen. Das Centralmark ist zum Theil fettig, zum Theil lymphoid und scharf begrenzt von dem fibrösen Marke, welches die Knochensubstanz substituirt hat. An entkalkten, auf dem Objektträger gekochten und in einer gesättigten Lösung von Chlormagnesium eingeschlossenen Schnitten sieht man eine dichte senkrechte Durchstrahlung der Knochenbälkchen mit Sharpey'schen Fasern. Diese hatten an vielen Stellen die von v. Recklinghausen bei Ostitis und Osteomyelitis fibrosa beschriebene flaschenbürstenartige Anordnung.

Die mikroskopischen Befunde am Rückenmark werde ich später, nach dem Berichte über die bakteriologischen Untersuchungen, auseinandersetzen.

Bakteriologische Untersuchung.

Diese wurde an den Ratten B, C, D und E unmittelbar nach dem Tode ausgeführt. Es wurden verhältnissmässig grosse Mengen von Herzblut, Stücke von Milz, Leber, Nieren, verschiedenen Knochen, Knochenmark, Rückenmark von drei Regionen, Klein- und Grosshirn und von peripherischen Nervenstämmen auf schräg erstarrtem Agar verrieben und im Condensationswasser untergetaucht. Die geimpften Röhren wurden bei Temperatur von 38°C. bebrütet.

In den Culturen der zwei ersten untersuchten Fälle (Ratte B und R. C) bemerkte man anfangs gar keine Entwicklung von Keimen. Am vierten Tage begann in dem Condensationswasser der mit Rückenmarksstückchen geimpften Röhren ein feiner weisser staubförmiger Niederschlag sich zu bilden, indem die Oberfläche des festen Nährbodens vollkommen steril geblieben war. Durch Senkung der Röhrchen und Ueberfluthung der Agarfläche mit dem Condensationswasser wurde nach weiterer 24stündiger Incubation die ganze Fläche des Nährbodens wie mit einem grauen Schleier und später von einer weissen wachsglänzenden Schmiere bedeckt. Offenbar hatten sich die Colonien aus wenigen in der Tiefe der Rückenmarkssubstanz sitzenden Keimen entwickelt, indem die ober-

flächlichen Lagen des Organes bakterienfrei waren. Die mit anderen Organstücken geimpften Röhren blieben steril.

Die mikroskopische Untersuchung der Culturen zeigte das ausschliessliche Vorhandensein von Diplococcen, die öfters zu Tetraden, seltener zu kurzen Ketten vereinigt waren. Die Coccen hatten keine Capseln, färbten sich leicht mit den gewöhnlichen Anilinfarben und widerstanden der Entfärbung nach Gram.

In Nährbouillon und in den Stichculturen, in Gelatine und in Agar entwickelten sie sich wie die meisten Streptococcen, nur etwas üppiger als die bekannten pathogenen Arten von diesen Mikroorganismen. In Milch gezüchtet riefen sie keine Gerinnung hervor. In der Naegeli'schen Flüssigkeit entfalten sie keine nitrifizirende Wirkung. Sie entwickeln sich und gedeihen besser, aber nicht ausschliesslich bei freiem Luftzutritt. Längere Zeit in Nährbouillon gezüchtet bilden sie mit grosser Constanz Kettenformen.

Die mikroskopische Untersuchung der mit 95 % Alkohol fixirten Rückenmarkstücke ergab ein Resultat, welches mit jenem der bakteriologischen übereinstimmte.

Die dünnen Querschnitte der Rückenmarke wurden mit einer verdünnten Carbofuchsinlösung gefärbt und mit mehreren aufeinanderfolgenden kurzdauernden Bädern absoluten Alkohols differenzirt, mit Xylol aufgehellt und in Canadabalsam eingeschlossen. Die Präparate entsprachen den hauptsächlichen Forderungen meiner Untersuchung, da sie die Mikroorganismen und die Struktur der Ganglienzellen darlegten. Die nicht sehr intensive Tinction machte es überflüssig, dass man nach dem Vorgange von Sadowsky (23) zur Differenzirung der chromophylen Bestandtheile der Nervenzellen mit angesäuertem Wasser entfärbte. Die Präparate sind sehr haltbar: jedenfalls mehr als jene, die mit Thionin oder Methylenblau gefärbt werden.

Sowohl in der weissen, wie in der grauen Substanz fand ich kleine Gruppen von Mikroorganismen, die in Bezug auf Form und Anordnung den aus den entsprechenden Organen reingezüchteten vollkommen glichen. Sie liessen sich auch nach Gram gut färben. Sie waren nicht in bestimmten Regionen des Rückenmarks vertheilt, lagen durchwegs in der Tiefe des Organes, nicht in den Blutgefässen und immer ausserhalb der Zellen. Im Allgemeinen war ihre Anzahl eine sehr geringe, so dass man viele

Reihen von Schnitten durchmustern musste, bevor man eine kleine Gruppe von Diplococcen entdeckte. Der beschriebene mikroskopische Befund steht sehr gut im Einklang mit der Thatsache, dass die Entwicklung der Keime in dem künstlichen Nährboden erst nach mehreren Tagen sichtbar wurde und immer von dem im Condensationswasser eingetauchten Organstücke anfang.

Die zelligen Elemente des Rückenmarkes und hauptsächlich des Lumbarmarkes waren sehr stark verändert: sie lagen in relativ weiten Räumen und zeigten sehr deutlich die verschiedenen Grade der Chromatolyse von einer Verringerung der chromophylen Körper bis zu einer staubförmigen Zertheilung und zum Schwunde derselben. Ich traf ebensowohl die vorwiegend centrale, wie die vorwiegend peripherische Form der Chromatolyse. Oft sah ich auch excentrische Verstellung der Kerne und der Kernkörperchen, kann aber diesen Erscheinungen keinen sehr grossen Werth zuschreiben, da ich des Zweifels nicht los werden konnte, es handele sich um Artefakte. In den Hinterhörnern und in der Commissur sind einige Zellen in pyknotischem Zustande.

Die Stützsubstanz der markhaltigen Fasern erscheint etwas weitmaschig. An dem Axencylinder konnte ich keine gröberen Veränderungen entdecken. Eingehendere Untersuchungen über die Nervenfasern habe ich wegen Mangel an Material nicht ausgeführt.

Die Veränderungen am Rückenmarke sind sehr diffus und stehen anscheinend mit der Seltenheit der Mikroorganismen nicht im Verhältniss. Dieses kann aber die natürliche Vermuthung nicht zurückdrängen, dass die gefundenen pathologischen Veränderungen am Rückenmarke mit der Infection in Zusammenhang stehe. Ich werde diesbezüglich erinnern, dass Homén und Laitinien (24) bei ihren experimentellen Infectionen des Rückenmarks mit Streptococcen die Keime aus dem Organe ziemlich schnell verschwinden sahen und trotzdem die Schädigung der Nervensubstanz erhalten fanden.

Die bakteriologische Untersuchung der Ratte D, welche in Folge eines Nachschubes der Krankheit unter schweren Allgemeinsymptomen starb, ergab Resultate, die im Bezug auf die Art der gefundenen Keime denen von den zwei oben beschriebenen Fällen vollkommen glichen, aber auf eine viel weitere Verbreitung der Keime im Organismus schliessen liessen.

Die Diplococcen entwickelten sich nämlich nicht nur aus dem

Rückenmarke, sondern auch aus der Milz, der Leber, den Nieren und verschiedenen Knochenstücken.

Die bakteriologische Prüfung der Ratte E, die in mehr acuter Weise erkrankt war, gab nicht ganz reine Resultate, da es sich um eine Mischinfection handelte. Auch die Veränderungen am Skelette waren viel weniger ausgesprochen als bei den übrigen Ratten. Es entwickelten sich aus den verschiedenen Organen auch weisse Staphylococcen und Bact. Coli. Durch das Plattenverfahren gelang es doch, von einem Stück einer Rippe neben den genannten Mikroorganismen auch die Diplococcen rein zu gewinnen. Wahrscheinlich hatte eine mehr acute Infection das mit Diplococcen schon inficirte Thier rasch zu Grunde gerichtet und die volle Ausbildung des typischen Bildes der Knochenkrankheit nicht gestattet.

Mit dem von diesen vier spontan erkrankten Thieren gewonnenen Materiale begann ich nun

Impfversuche an gesunden weissen Ratten.

Die zu diesem Versuche angewendeten Exemplare stammten aus derselben Rasse wie die spontan erkrankten.

Das Impfmateriel war zum Theil von frisch gewonnenen aërobisch oder besser anaërobisch gezüchteten Reinculturen von Diplococcen in Agargallerte, oder in Nährbouillon, zum Theil Stücke von Organen, die sich diplococcenhältig erwiesen hatten (Milz, Rückenmark und Knochenstücke). Die überimpften Culturen schienen sich rasch abzuschwächen, so dass sie nicht mehr zur Anwendung kamen.

Am besten passten die subcutanen oder intramusculären Impfungen am Rücken. Nur selten habe ich die intraperitoneale und ausnahmsweise die intravasculäre Einspritzung ausgeführt. Die Einspritzung unter den Hirnhäuten, im Rückgratscanal oder unter der Scheide des N. ischiadicus ergab keine befriedigende Resultate, wahrscheinlich weil es zur Erzielung von positiven Resultaten die Einführung von grösseren Mengen des Impfmateriels gehört.

In den ersten Tagen nach der Impfung bemerkte man weder locale noch allgemeine Krankheitserscheinungen. Die Ratten liefen munter umher, wie vor der Operation. Später, im günstigsten Falle gegen Ende der ersten Woche, bemerkte man bei vielen Ratten einen trägeren Gang und eine stärkere Beugung der Wirbel-

säule mit Niedrigstellung des Beckens; zugleich wurde das Haar etwas trockener und struppig. In mehreren Fällen besserte sich dieser Zustand und ging in vollständige Genesung über; andere Male dagegen verschlimmerte er sich, es stellten sich deutliche Verkrümmungen an den hinteren Extremitäten (zuerst Beugung der Tibia nach hinten zwischen oberem und mittlerem Drittel des Schaftes) und später der Wirbelsäule, des Thorax und der vorderen Extremitäten; das Haar wurde gelblich, trocken und struppig, es trat starke Abmagerung ein und mit den Erscheinungen des fortschreitenden Marasmus, mit Dispnoe und Cyanose gingen die Ratten nach Wochen und Monaten zu Grunde. Meistens aber war der Gang der Krankheit kein regelmässig fortschreitender; nach Besserungen, die mitunter sehr lange dauerten, traten Verschlimmerungen ein, die wieder von neuen Besserungen und Verschlimmerungen in wechselnder Reihe gefolgt waren. In vielen Fällen endlich traten zuerst gar keine Krankheitssymptome auf, so dass man glauben sollte, die Thiere würden von der Krankheit verschont bleiben; aber nach einer mitunter sehr langen Frist erschienen die charakteristischen Veränderungen, die nun ziemlich rasch zur vollen Entwicklung gelangten. In jedem Falle blieben die Ratten lange Zeit am Leben. Oefters dürfte eine spontane Genesung in der ersten Zeit nach der Impfung eingetreten sein; zweimal trat trotz der schon vollständigen Entwicklung des Krankheitsbildes ein Stillstand ein, welcher seit ungefähr einem Jahre dauert: die sehr verkrümmt gebliebenen Ratten leben seit dieser Zeit munter wie die gesunden (vergl. Fig. 1).

Mit dem Geschlechte oder mit den Perioden der Schwangerschaft oder des Stillens stand weder das Auftreten, noch die Verschlimmerung der Krankheitserscheinungen in keinem Verhältniss.

Sehr junge oder alte Ratten scheinen gegen der Infection sehr widerstandsfähig zu sein. Von den Jungen habe ich eine ganze Reihe ohne Erfolg geimpft: ein einziges Mal begann eine im Alter von vier Monaten geimpfte Ratte fünf Monate nach der Infection das typische Bild der Knochenerweichung darzustellen.

Niemals habe ich Vererbung der Krankheit beobachtet, selbst an Jungen, die von Eltern stammten, die zur Zeit der Conception schon schwer krank waren.

Ueber die wahrscheinlichsten natürlichen Infektionswege habe ich bis jetzt keine eingehenden Untersuchungen angestellt: das Eine

kann ich aber behaupten: dass durch einfaches Zusammenleben die Krankheit nicht erworben wird. Ich habe oft mehrere gesunde Ratten mit den kranken in kleinen Räumen sehr lange Zeit zusammengehalten, ohne dass je eine natürliche Infection beobachtet wurde. Uebrigens hat sich seit zwei Jahren kein neuer Fall der Krankheit spontan entwickelt.

Unter zweiundvierzig an erwachsenen gesunden Ratten ausgeführten Impfungen fielen siebenundzwanzig positiv aus.

Unter den bis jetzt gesund gebliebenen Ratten giebt es aber neun, die seit relativ kurzer Zeit geimpft sind, und von welchen man nicht mit Sicherheit ausschliessen kann, dass sie später erkranken werden.

Weiter muss ich bemerken, dass unter den als nicht erkrankt angeführten Thieren alle diejenigen mit eingerechnet wurden, die keine ausgesprochenen und mindestens bis zu einem gewissen Grade fortschreitenden Krankheitssymptome zeigten. Nun bin ich aber fest überzeugt, dass unter den als negativ ausgefallenen angeführten Fällen nicht wenige in leichtem Grade afficirt gewesen waren und schnell genasen. Meine Vermuthung beruht auf der Erfahrung, dass in einem einzigen Falle (R. XXVIII) in welchem ich die anatomische Untersuchung eine Woche nach der Impfung vornahm, zu einer Zeit, wo, bei der äusserlichen Inspection, gar keine merklichen Symptome am Skelette wahrzunehmen waren, schon sehr ausgebreitete und charakteristische Veränderungen am Knochen-systeme und am Rückenmarke festgestellt wurden.

Die Infection wurde bis jetzt durch vier Reihen von Ratten mit Erfolg und ohne merkliche Abschwächung übertragen. Diese Thatsache spricht jedenfalls entschieden zu Gunsten der specifischen pathogenen Wirkung der von den spontan erkrankten Ratten isolirten Keime.

An grauen Ratten und Mäusen, an Kaninchen und Meerschweinchen waren die Infectionsversuche bis jetzt erfolglos. An weissen Mäusen wurde zweimal eine acute tödliche Diplococcämie, ohne irgend welche Veränderungen des Knochensystemes, die sich mit den bei den Ratten beobachteten in Verbindung stellen liesse, beobachtet. Die von diesen zwei Fällen isolirten Keime hatten keine gesteigerte Virulenz für Ratten.

Die anatomische und bacteriologische Untersuchung der künstlich inficirten Ratten bezieht sich im Allgemeinen auf fortgeschrittene Krankheits-Stadien. Ein einziges Mal wurde ein Anfangs-Stadium studiert; mit diesem will ich mich später beschäftigen. Die Ergebnisse der übrigen Untersuchungen werde ich kurz andeuten, da sie den bei den spontan erkrankten Ratten beschriebenen vollkommen entsprechen.

Die makroskopisch sichtbaren und beim Betasten und beim Einschneiden wahrnehmbaren Veränderungen der Knochen sind dieselben wie die oben beschriebenen (vgl. Fig. 2, 3 u. 4).

Bei der mikroskopischen Untersuchung konnte man alle die Hauptpunkte des eigenthümlichen Processes an den Knochen wiederfinden: die Rarefizirung der Knochensubstanz (Fig. 5), die Anwesenheit von breiten Carminzonen, von Gitterfiguren (Fig. 6), von Osteoklasten (Fig. 7), von Osteoblasten (Fig. 5c) die partielle oder die totale senkrechte Durchstrahlung der Knochenbälkchen mit Sharpey'schen Fasern (im zweiten Falle mit flaschenbürsten-artiger Anordnung) (Fig. 8c), das faserige Mark an der Stelle der verschwundenen Knochensubstanz (Fig. 5, d) und das rein von ihm abgegrenzte, zum Theil lymphoide, zum Theil fettige centrale Mark (Fig. 5, e), endlich die Pigment-Zellen und -Schollen, hauptsächlich in der Nähe von Blutgefässen.

In einigen Präparaten (Tibia der Ratte V) habe ich Knorpelinseln mitten im Knochenschaft gesehen. Bilder, die an den von Ziegler bei Arthritis deformans beschriebenen und zuerst für „Recartilaginesces“ gehaltenen erinnerten. Was solche Inseln bedeuten sollen, könnte ich schwer sagen. Sicher waren sie nicht das, was Ziegler später für seine Fälle erkannte, nämlich durch Knochenmarksinvasion abgetrennte Theile vom Gelenkknorpel, da sie im fibrösen Mark, gegen die Mitte des Knochenschaftes sassen. Vielleicht stehen sie mit Callusbildung nach Infractionen in Zusammenhang.

In der Nähe der Tibialcondylen fand ich zweimal ungefähr hanfkorngrosse, zum Theil knorpelige, zum Theil knöcherne Auswüchse. Einmal war ein solcher Auswuchs mit der Tibia fest zusammenhängend und das andere Mal war er mit ihr nur durch eine bindegewebige Brücke verbunden. An diesen Auswüchsen konnte man, an mit Haematein und Carmin gefärbten Präparaten, sehr schöne Bilder der directen Umwandlung des hyalinen Knorpels

in Knochen sehen. Im Verlaufe der Rippen fand man ähnlich gebaute, kleine knotenförmige Verdickungen.

Die mikroskopische Untersuchung des Rückenmarkes von den geimpften Ratten ergab gewöhnlich ausgedehntere und schwerere Veränderungen der Ganglienzellen und grössere Gruppen von öfters zu längeren Ketten verbundenen Diplococcen, als man bei den spontan erkrankten Thieren zu sehen Gelegenheit hatte.

Ein Anfangsstadium der Krankheit konnte ich an einer am achten Tage nach der intraperitonealen Einspritzung einer grösseren Menge von Diplococcen-Reincultur getödteten Ratte studiren.

Das Skelett war nicht wesentlich verunstaltet, nur waren die Schienbeine von vorne nach hinten etwas stärker gebogen. Die genauere makroskopische und die mikroskopische Untersuchung liess doch schon in dieser Epoche am ganzen Knochensysteme und am meisten an den langen Röhrenknochen der hinteren Extremitäten sehr ausgesprochene und charakteristische Veränderungen entdecken.

Die Rinde der langen Röhrenknochen war bedeutend verdickt und die Ansatzlinien und die Vorsprünge waren sehr ausgesprochen, so dass das Querschnittsbild solcher Knochen ganz anders gestaltet erschien als das entsprechende Bild eines normalen Knochens.

Ein Blick auf Fig. 9 lässt sofort ein solcher Unterschied erkennen.

Der Verdickung der Knochenrinde entspricht keine Vermehrung, sondern eine Rareficirung der compacten Knochensubstanz.

Diese Rareficirung betrifft das ganze Gebiet der Speciallamellen und ist desto mehr ausgesprochen, je mehr man sich dem Centralcanal nähert. Es ist wahrscheinlich, dass die Verdickung der Knochenwand lediglich der Verstellung der zum Theil erweichten Lamellen und der Invasion des Knochenmarkes zuzuschreiben sei: da an den mit breiten osteoiden Carminzonen umsäumten Balken des rareficirten Knochens man keine Zeichen einer stattfindenden oder stattgefundenen Knochenneubildung nachweisen kann; man sieht nämlich weder regelmässige Reihen von Osteoblasten, noch Sharpey'sche Fasern.

Die Lacunen und die Canäle, die die Knochensubstanz durchsetzen, enthalten ein an Rundzellen und an mit eosinophylen Granulis vollgestopften Elementen reiches Schleimgewebe. In der

Nähe der Gefässe sind öfters Pigmentkörner und Pigmentzellen gereiht. Auf dem Balkensaum oder in Grübchen desselben eingemischt liegen zahlreiche Osteoklasten.

Von den breiten und dünnwandigen Blutgefässen des Markes sprossen viele enge Canäle, die sich durch die Speciallamellen durchbohren und arkadenartig mit anderen Canälen in Verbindung treten. Diese engen Canäle sind nicht von eigenen Lamellensystemen umgeben; sie entsprechen Volkmann'schen perforirenden Canälen.

Die äusseren Generallamellen sind von dickeren und wahrscheinlich zahlreicheren Blutgefässen senkrecht durchbohrt, aber in ihrer allgemeinen concentrischen Anordnung nicht wesentlich verändert.

An den Schnitten von nicht entkalkten Knochen lassen sich mit grosser Regelmässigkeit und in breiter Ausdehnung die Gitterfiguren von Recklinghausen nachweisen (Fig. 6, b).

Aus den Ergebnissen dieser mikroskopischen Beobachtungen lässt sich mit grosser Wahrscheinlichkeit schliessen, dass der Knochenschwund zum Theil durch Arrosion mittels Osteoklasten und zum Theil durch Bildung von perforirenden Canälen zu Stande gekommen sei; aber dass diese Processe von einer Erweichung und Kalkberaubung des Knochens begleitet, oder, genauer gesagt, eingeleitet wurden. Dafür sprechen die ausgiebigen Carminzonen, die Verstellung der Knochenlamellen (ohne Neubildung von Knochenbalken) und noch mehr die Gitterfiguren in den kalkhaltigen Theilen des Knochens.

Das centrale lymphoide Knochenmark erscheint wie verzerrt, die grösseren venösen Räume sind erweitert.

In diesem Frühstadium der Krankheit sind ausschliesslich die Processe des Knochenabbaues vorhanden, indem in den späteren Stadien, trotz der bestehenden Rareficirung, der Knochenanbau von Seite des fibrösen Markes sicher nachweisbar ist.

Im Rückenmark fand ich diffuse oder peripherische Chromatolyse an vielen Ganglienzellen; hauptsächlich an den grossen der Vorderhörner deutlich. Die Spinalganglienzellen waren nicht verändert.

Die bacteriologische Forschung ergab ein negatives Resultat, selbst in Bezug auf die Flüssigkeit der Peritonealhöhle, obwohl eine grosse Menge von Keimen eingespritzt worden war.

Dieses negative Ergebniss ist insofern von Interesse, weil es erklärlich macht, wie es vorkomme, dass einige Thiere kurze Zeit nach der Infection auch am Lebenden bemerkbare Krankheitserscheinungen zeigen, die später vollkommen verschwinden. Es kann nämlich geschehen, dass die eingebrachten Bakterien rasch zu Grunde gehen und dass ihre Körper oder ihre toxischen Producte dennoch die wichtigsten Veränderungen im Organismus einleiten.

Mit der geringen Resistenz vieler der eingespritzten Diplococcen im Organismus der Ratte steht wahrscheinlich auch die Thatsache in Verbindung, dass in den kranken Organen die Anzahl der gefundenen Keime nicht im Verhältnisse steht mit der weiten Ausbreitung der pathologischen Gewebs-Veränderungen.

Mit sterilisirten Bouillonculturen hatte ich bis jetzt keine Erfolge zu verzeichnen.

Wenn wir die anatomischen Befunde an den Knochen der spontan erkrankten und der künstlich inficirten Ratten zusammenfassen, und uns fragen, welcher Krankheitsprocess ihnen zu Grunde liegt, so können wir sagen, dass jedenfalls ein dem osteomalacischen ähnlicher Process im Spiele ist. Ganz gleich sind aber die beiden Krankheiten nicht, hauptsächlich wegen des Verhaltens des Markes, welches bei der Krankheit der Ratten in Form eines sich rasch zu faserigem Bindegewebe organisirenden Granulationengewebes in dem Gebiete der festen Knochensubstanz einbricht und den meisten Theil derselben substituirt. Dabei verhält sich das centrale Mark mehr passiv, da es als fettiges oder lymphoides Mark nicht über die Schwelle des Centralcanales schreitet; andererseits wird es nie, auch in sehr fortgeschrittenen Stadien der Erkrankung selbst, fibrös.

Wegen des zuerst erwähnten Verhaltens könnte man die Krankheit der Ostitis fibrosa nähern. Nun tritt aber bei dieser letzteren die Neubildung von Knochensubstanz in den Vordergrund (Ostitis deformans), und das centrale Knochenmark wird selbst fibrös.

Es scheint mir also, dass die beschriebene Knochenkrankheit ein Zwischenglied zwischen Osteomalacie und Ostitis fibrosa darstellt; sie erinnert sehr an einem von v. Recklinghausen (6) beschriebenen Fall von Osteomalacie

bei einer mit Basedow'scher Krankheit behafteten jugendlichen Person (Fall XII), in welchem, neben dem Knochenschwunde, eine lebhafte Neubildung von Knochentrabeckeln vorhanden war und das Mark der kleineren Poren fibrös, während das centrale fettig war. Mikroskopisch wurden auch hier, wie in meinen Präparaten, Osteoklasten vereinzelt oder in kleinen Nestern vereinigt gefunden, viel öfters, als es bei den gewöhnlichen Formen der Osteomalacie der Fall zu sein pflegt.

Der Entwicklung der Skelettverkrümmungen folgt eine von den statischen und dynamischen Einwirkungen und nicht von der Localisation des Krankheitsprocesses bedingte ziemlich regelmässige Folge. Wahrscheinlich wird aber der Krankheitsprocess selbst von den Verkrümmungen secundär beeinflusst und zwar durch Circulationsstörungen, so dass man in den fortgeschrittenen Stadien die grossartigsten Gewebsveränderungen an jenen Stellen findet, wo die Verunstaltung am ausgeprägten ist; in dem untersuchten Frühstadium waren im Gegentheil solche Unterschiede in den verschiedenen Theilen des Skelettes nicht vorhanden.

Ueber die Pathogenese der Krankheit werde ich nur hervorheben, dass die circulatorischen Verhältnisse von grosser Bedeutung sind; dafür sprechen die zu jeder Zeit zu findenden Pigmentirungen des Knochenmarkes, sowohl im Gebiete der Rinde wie im Centralcanal.

Ob diese localen Kreislaufstörungen von vasomotorischen Einflüssen abhängig sind und ob sie mit den in allen Fällen gefundenen anatomischen Veränderungen am Rückenmark in Zusammenhang gebracht werden dürfen, kann ich weder behaupten noch ausschliessen, da ich nicht bestimmen konnte, ob die Rückenmarksläsion primär sei. Sicher gehört sie zum typischen Krankheitsbilde, aber sie könnte sehr leicht ein Ausdruck der besonderen Infection sein, ohne unmittelbaren Einfluss auf dem Processe in den Knochen zu haben.

Ueber die Aetiologie kann, nach den erfolgreich durch vier Reihen von Ratten mittels den von jeder Reihe rein wieder gewonnenen Diplococcen ausgeführten künstlichen Infectionsversuchen wohl kein Zweifel obwalten. Die specifische pathogene Wirkung

der von den spontan erkrankten Ratten gezüchteten Keime scheint mir durch die regelmässige Wiedererzeugung des sehr auffallenden und typischen Krankheitsbildes genügend bewiesen.

Die besonderen Diplococcen lassen sich mit keiner der bekannten pathogenen Arten ähnlichen Mikroorganismen ohne Weiteres identifizieren, sodass man sie vorläufig Diplococcen der Osteomalacie der weissen Ratten nennen könnte.

Discussion.

Herr v. Baumgarten: Ich möchte den Herrn Vortragenden fragen, wodurch sich die gefundenen Diplococcen durchgreifend von den sonst bekannten pathogenen Streptococcen unterscheiden sollen. Dass die gewöhnlichen pyogenen Streptococcen osteomyelitische und ostitische Processe hervorrufen können, ist ja allbekannt. Freilich sind die gewöhnlichen Fälle dieser Art acut entzündlicher Natur; aber es giebt doch auch mehr chronische Formen, von Garrè u. A. beschrieben, die als Ostitis und Osteomyelitis fibrosa auftreten. Es dürfte sich daher wohl die Frage aufwerfen lassen, ob nicht auch diese „infectiöse Form von Knochenerweichung bei weissen Ratten“ auf die bekannten pyogenen Streptococcen zurückzuführen sei.

Herr Morpurgo: Den Namen Dipl. der Osteomalacie der weissen Ratten habe ich vorläufig gebraucht, weil es mir in den seit drei Jahren ausgeführten Infectionsversuchen bis jetzt nie vorgekommen ist, eine durch solche Keime hervorgerufene eitrige Entzündung weder an Ratten noch an anderen Versuchsthieren zu beobachten. Ich bin aber gar nicht sicher, dass es sich um eine ganz besondere Art von Keimen und nicht von Strepto- oder Diplococcen von besonders abgemessener Virulenz handelt.

Herr v. Baumgarten: Ich halte es doch für allgemein wichtig, darüber zu entscheiden, ob der gefundene Mikroorganismus eine neue, bisher unbekannt gebliebene Form oder Species darstellt oder ob er sich bereits bekannten Formen oder Arten zurechnen lässt. Wenn ein Streptococcus einmal auf eine bestimmte Virulenzstufe eingestellt ist, so hält er zäh daran fest (cf. Eysipelcoccus!). Es spricht daher nicht gegen die Zugehörigkeit der gefundenen Mikroben zu den bekannten pathogenen Streptococcen, dass erstere in den Experimenten des Herrn Vortragenden keine Eiterung hervorgerufen haben.

Herr Virchow: Wie mich dünkt, wird der Begriff der Knochen-Erweichung so verschieden aufgefasst, dass eine genauere Definition und in Folge dessen eine neuzeitige Nomenclatur hergestellt werden müsste, welche der künftigen Discussion zu Grunde gelegt werden kann. In erster Linie handelt es sich darum, die Erweichung des Knochengewebes (der *Tela ossea*) von der Erweichung des Knochens im Ganzen (als Organ) zu trennen; wenn das Letztere oder wenn Beides zusammen vorkommt, so muss natürlich eine andere Aetiologie gesucht werden, als wenn z. B. nur eine einfache histologische Umwandlung besteht. Ersteres wird stets auf Reizung (Entzündung), Letzteres auf einfache Ernährungsstörung (Atrophie) zu beziehen sein. Aber auch der Begriff der Ostitis und der Osteomyelitis ist ja recht schwankend; so ist der von Herrn v. Recklinghausen beschriebene Fall von Osteomyelitis fibrosa auf eine besondere Krankheit zu beziehen, die mit der gewöhnlichen Knochen-Erweichung nichts weiter zu thun hat, als die Disposition zu Knochen-Verkrümmungen. In der Berliner Sammlung befindet sich das gesammte Skelett eines Mannes, bei dem neben Verkrümmungen sehr starke diffuse Hyperostosen bestehen. Die fernere Forschung muss ja Genaues ergeben, nicht nur über die Natur der Bakterien, sondern auch über die Umstände, unter denen sie wirksam werden und gelegentlich, wie bei Schwangeren und Wöchnerinnen, gewisse Regionen des Skeletts ergreifen, andere dagegen frei lassen. Dabei möchte ich jedoch empfehlen, die Metaplasie innerhalb des Körpers nicht aus den Augen zu verlieren.

L i t t e r a t u r.

(Eine ausgezeichnete Zusammenstellung der wichtigsten Arbeiten über Pathologie der Knochen ist von M. B. Schmidt in den Ergebnissen von Lubarsch und Ostertag für das Jahr 1897, in 1899 und Nachtrag in 1900 erschienen).

1. Stohmann, Zeitschr. d. landw. Centralv. d. Prov. Sachsen. S. 9.
2. Maresch, siehe Ref. in Virch. Hirsch Jahresb. 1866 I S. 458.
3. Utz, Bad. Mittheil. S. 6. 20. 35.
4. Roloff, Virchow's Archiv Bd. 37. 1866.
5. Rindfleisch, Schweizerische Zeitschr. f. Heilk. Bd. 3 Heft 3 u. 4.
6. v. Recklinghausen, Festschrift der Assistenten f. R. Virchow. 1891.
7. Fehling, Arch. f. Gynäk. No. 1. 1894.
8. Zürn, Zoopathologische und Zoophysiol. Untersuchungen p. 60 1872.
9. Kehrер, Tagebl. der 62. Vers. deutsch. Naturf. u. Aerzte in Heidelberg S. 469. 1889.

10. Petrone, Riforma med. N. 78. 1892.
11. Seligmann, Berl. klin. Wchschr. 1893. N. 44. S. 1878.
12. Hertz, Hosp. Tid. R. 4. B. 2. S. 918. 1893.
13. Löhlein, Centralbl. f. Gynäk. N. 1. 1894.
14. Tschistowitsch, Berl. klin. Wsch. p. 918. 1893.
15. Latzko, Wiener klin. Wsch. N. 28, 29. 1894.
16. Gelpke, Liesthal 1891.
17. Heitzmann, Wien. med. Presse S. 1035. 1873.
18. Heiss, Zeitschr. f. Biol. XII. S. 151. 1876.
19. Stilling und v. Mering, Centralbl. f. d. med. Wissensch. 1899.
20. M. B. Schmidt, Ergebn. v. Lubarsch u. Ostertag. Jahrg. IV. S. 589. 1899.
21. Hanau, Fortschr. d. Med. N. 7. 1892.
22. Schmorl, Verh. d. Deutsch. path. Ges. S. 257. 1900.
23. Sadowsky, Comptes rendus de la Soc. d. Biol. 3. Avril 1896.
24. Homén und Laitinen, Ziegler's Beiträge Bd. XXV Heft 1. 1899.

Erklärung der Abbildungen.

- Fig. 1. Röntgenbild einer lebenden, vor anderthalb Jahren geimpften und seit einem Jahre als mit Skelettverkrümmungen geheilt zu betrachtende Ratte.
- Fig. 2. Skelett einer neun Monate nach der Impfung gestorbenen Ratte, welche mit einem Cubikcentimeter 24stündiger Bouilloncultur der Diplococcen geimpft war, die ich vom Rückenmark einer künstlich inficirten Ratte gezüchtet hatte.
- Fig. 3. Vordere Extremitäten einer am 11. Sept. 1899 mit einem Stückchen Milz einer künstlich inficirten Ratte unter der Rückenhaut geimpften, am 10. April 1900 gestorbenen Ratte.
- Fig. 4. Hintere Extremitäten einer mit 1 ccm 24st. Bouilloncultur zweiter Generation vom Rückenmark der spontan erkrankten Ratte B am 5. Febr. 1899 unter der Rückenhaut geimpften, am 6. Sept. 1899 gestorbenen Ratte.
- Fig. 5. Längsschnitt der Diaphyse der Tibia (Ratte V). Müller'sche Flüssigkeit, Ebner's Entkalkungslösung, Celloidin - Paraffin - Einbettung, Färbung mit Haematein und Pikrocarmin. (Koristka Obj. 6. Oc. 2).
a) Knochenbalken. b) Osteoide Zonen. c) Osteoblastenreihen.
d) Fibröses Mark. e) Zum Theil lymphoides, zum Theil fettiges Centralmark.
- Fig. 6. Querschnitt des Femurs der acht Tage nach der Infection geopfert Ratte (R. XXVIII) (Alauncarmin, Wasserglas Einschl. Obj. 8 Oc. 2). Anfang des Knochenschwundes durch Halisterese.
(Gitterfiguren.)
a) Kalkhaltiger Knochen. b) Osteoide Zonen um die Haversischen Canäle. c) Gitterfiguren.
- Fig. 7. Längsschnitt der Diaphyse der Tibia (R. V). (Präp. wie in Fig. 5.) (Obj. 6. Oc. 2).
Osteoklastennest. a) Knochenbalken. b) Osteoklasten.

I.

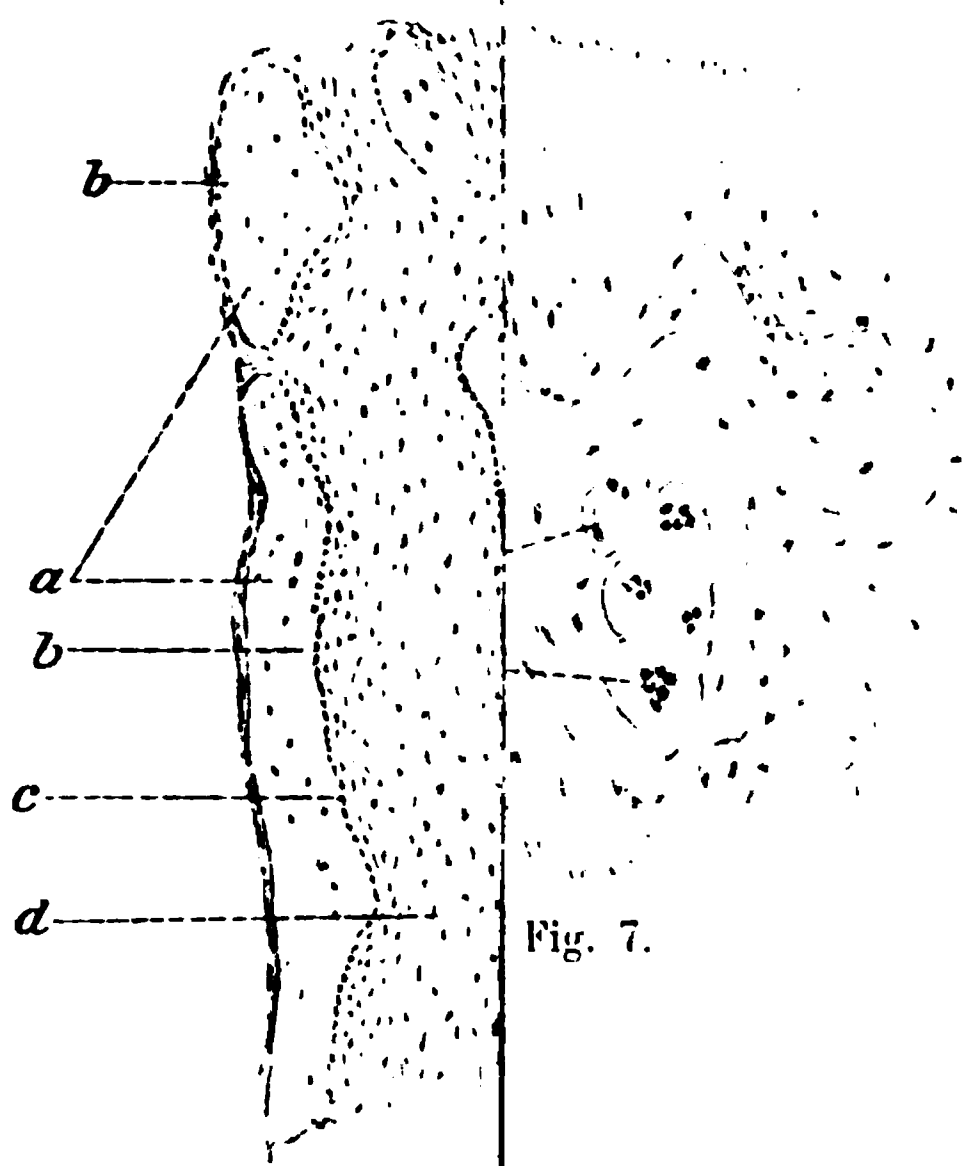
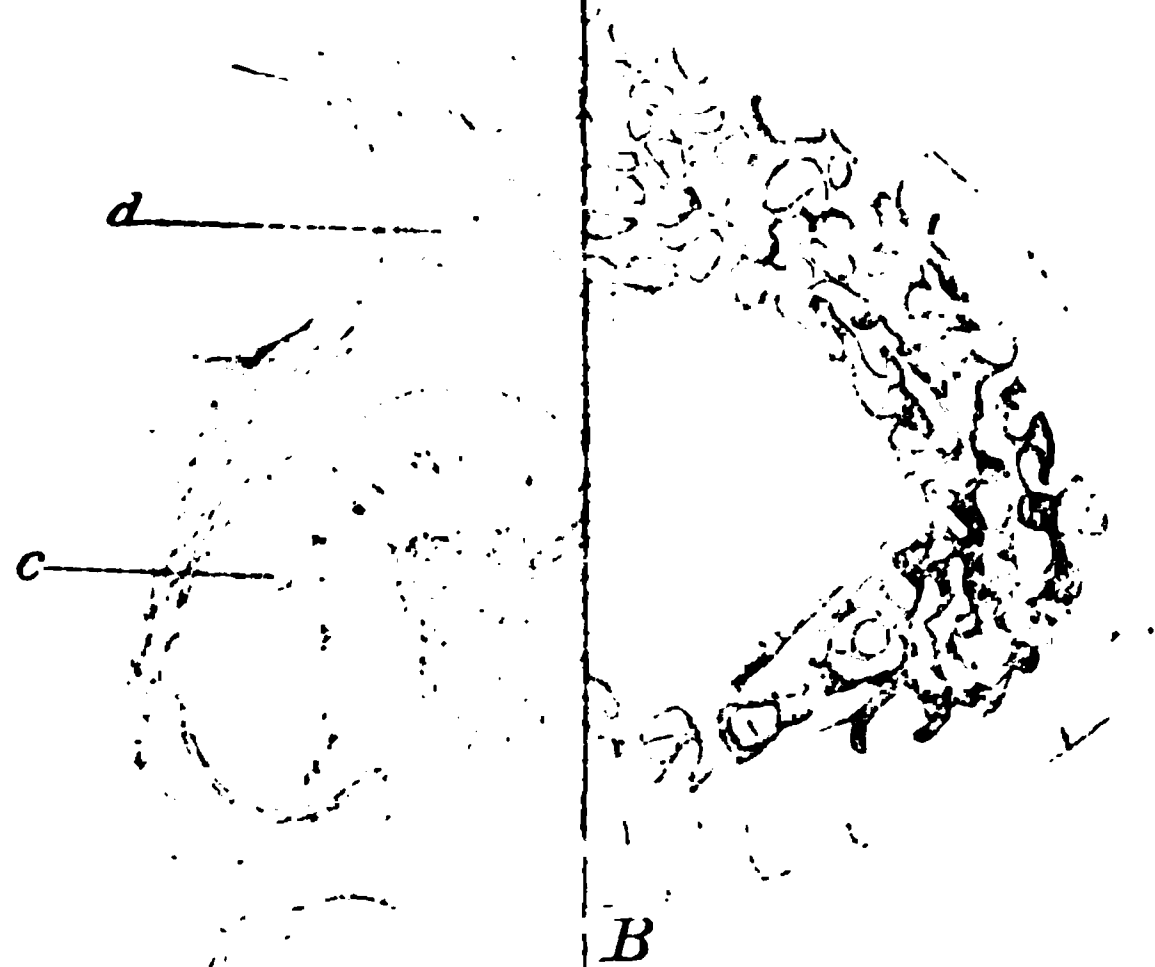


Fig. 5.

Fig. 7.



B

Fig. 8. Querschnitt der Tibia der R. V. (Gehärtet in Müller'schem Fl., entkalkt, gekocht auf dem Objectträger, in concentr. Chlormagnesiumlösung eingeschlossen.)

Sharpey'sche Fasern in den Knochenbälkchen.

a) Alte Knochensubstanz. b) Von Sharpey'schen Fasern durchsetzte neugebildete Knochensubstanz. c) Flaschenbürstenartig angeordnete Sharpey'ssche Fasern. d) Fibröses Mark.

Fig. 9. A) Querschnitt des Femurs einer gesunden Ratte. (Pikrinsalzsäure Pikrocarmin) Obj. O. Oc. 2). B) Querschnitt des Femurs in derselben Höhe wie bei A von der acht Tage nach der Infection getödteten Ratte XXVIII. (Präp. und Vergrößerung wie bei A).

IX.

Herr Dinkler-Aachen:

Ein Fall von primärem Lungencarcinom.

Unter sieben in vier Jahren klinisch beobachteten und seirten Fällen von Lungentumoren war nur ein Fall von Carcinom. Derselbe betraf einen 21jährigen Studenten und verlief unter dem Bilde einer diffusen capillären Bronchitis und bronchopneumonischer Processe. Bei der Autopsie zeigten sich beide Lungen gleichmässig erkrankt und zwar ähnelte das Bild zunächst am meisten der käsigen Pneumonie.

Die mikroskopische Untersuchung ergab, dass es sich um ein Carcinom handelte. Im Magen fand sich eine kleine Metastase in der kleinen Schleimhaut. Die ausführliche Mittheilung des Falles erfolgt a. a. O. (Demonstration von Präparaten.)

Discussion.

Herr Ponfick: Im Anschluss an die eben gehörte Mittheilung möchte ich die Gelegenheit benutzen, um die verhältnissmässig grosse Häufigkeit des primären Krebses der Lunge hervorzuheben. So kamen im Breslauer pathol. Institut innerhalb kurzer Frist einige 6—8 Fälle zur Beobachtung, die mein ehemaliger Assistent, Pässler, jetzt in Leipzig, eingehend beschrieben hat.

Auch die klinischen Erscheinungen sind wegen ihrer Vielgestaltigkeit sehr merkwürdig. So sah ich einen 47jährigen sehr kräftigen Mann, der an einer Lungenblutung ganz plötzlich zu

Grunde gegangen war. Hier hatte ein zerfallendes Carcinom des l. Bronchus einen mittleren Ast der Lungenarterie arrodiert. Von der erwarteten Tuberkulose fand sich keine Spur, wohl aber eine durch Fortleitung entstandene Hepatisation umfangreicher Gebiete des l. Ober- wie Unterlappens.

Der andere, noch nicht publicirte Fall betraf meinen einstigen Assistenten, Dr. Hildebrandt, einen sehr kräftigen Mann von 27 Jahren. Nachdem er schon seit längeren Wochen an einem sehr heftigen bellenden Husten gelitten hatte, dessen Hartnäckigkeit indess bei der geringen Schonung, die er sich in der kalten Winterszeit (Februar) gönnte, zunahm, erkrankte er plötzlich unter Fieber und Auswurf blutigen Sputums an vermeintlicher Pneumonie. In Wirklichkeit handelte es sich jedoch, wie sich nach dem schon 6 Tage danach erfolgenden Tode ergab, um ein sehr hartes Carcinom des l. Bronchus, welches den Hauptast der l. V. pulmonalis umklammert und dessen Lichtung so eingeengt hatte, dass sich ein hoher Grad von venöser Stauung entwickelt hatte. Auf Grund davon war ein sehr ausgedehnter hämorrhagischer Infarkt der ganzen l. Lunge zu Stande gekommen.

Herr Lubarsch: Ich möchte fragen, wie der erwähnte Magentumor beschaffen war. Es scheint mir nämlich nach der Beschreibung doch nicht ganz ausgeschlossen, dass der Magentumor der primäre Heerd und die Lungenaffection eine metastatische war, dafür würde gerade auch die diffuse Ausbreitung sprechen.

Herr Dinkler: Herrn Lubarsch erwidere ich, dass beide Lungen gleichmässig infiltrirt waren, dass die Metastase in der Magenschleimhaut nur klein war, dass die regionären Lymphdrüsen des Magens frei waren.

Herr Langerhans: Auf den Einwurf des Herrn Lubarsch hin möchte ich bemerken, dass ich in den letzten 6 Jahren über 20 primäre Lungenkrebse secirt habe. Von diesen sind die meisten deutliche Bronchialkrebse; ein kleiner Theil aber lässt den Ausgangspunkt der Geschwulst nicht erkennen, so dass es zweifelhaft bleiben musste, ob es sich um einen primären Bronchialkrebs handelt. An den einen dieser Fälle bin ich durch die Ausführungen des Herrn Dinkler lebhaft erinnert worden. Es handelte sich um eine Frau in den vierziger Jahren, bei der eine sehr ausgedehnte diffuse Krebsentwicklung in beiden Lungen bestand gleich einer sehr ausgedehnten doppelseitigen Pneumonie;

die einzige Metastase fand ich in den Bronchialdrüsen. Sonst konnte nirgends etwas gefunden werden, was als Krebs hätte gedeutet werden können. Dieser Fall ist also dem des Herrn Dinkler ausserordentlich ähnlich, ohne dass der Verdacht der Metastase bestehen kann. Auch klinisch war dieser Fall dem des Herrn Dinkler vollständig gleich. Die Diagnose war schon während des Lebens richtig gestellt. Eigenthümlich war das mikroskopische Bild. Es handelte sich um Cylinderepithel. Man sah, wie überall das Cylinderepithel der kleinen Bronchiten in die Alveolen hineinwucherte, indem es das Plattenepithel der Alveolen vom eigentlichen alvertären Lungengewebe abhob und vor sich herschob. Dort, wo das Cylinderepithel stärker gewuchert war, erfüllte es mehr oder weniger und schliesslich vollständig die Alveolen.

Herr Hansemann befürwortet, dass die Lungencarcinome von 3 Stellen sich entwickeln können: am häufigsten von dem Epithel der Bronchien, dann seltener von den Schleimdrüsen der grösseren Bronchien und drittens, am seltensten, von den Epithelien der Lungenalveolen selbst.

Herr Lubarsch: Auch die Ausführungen des Herrn Langerhans haben mich in meinen Zweifeln nicht erschüttert. Denn in seinem Fall fehlte doch eben ein Magentumor, während ich nach den Angaben von Herrn Dinkler über die Natur und Grösse des Magentumors es sogar für wahrscheinlich halten muss, dass die Magengeschwulst die primäre war. Man muss doch berücksichtigen, dass schon an und für sich Magenmetastasen äusserst selten sind und bei Lungenkrebsen wohl überhaupt noch nicht beobachtet sind.

X.

Herr Walter Petersen,
Privatdocent für Chirurgie (Heidelberg):

Ueber den Aufbau des Carcinoms.

Gemeinsam mit Herrn Dr. Lieber habe ich versucht, die Plattenmodellirungsmethode der Embryologen (nach Born und Strasser) auf das Studium der Carcinome anzuwenden. Der Tumor wird in Serienschnitte zerlegt; die Schnitte werden vergrössert auf

Wachstafeln aufgezeichnet und die ausgeschnittenen Wachstafeln zusammengesetzt. Die Dicke der Wachstafeln muss gleich sein dem Product von Schnittdicke und Vergrößerung. P. demonstriert 2 fertige Modelle (je ein Carcinom der Stirn und der Wange) mit den zugehörigen Photographien der Schnittbilder und empfiehlt die weitere Anwendung der Methode aus folgenden Gründen:

I. Sie liefert ausserordentlich instructive Unterrichtsmodelle; (die Kunstanstalt Ziegler hat sich bereit erklärt, die von P. demonstrierten Modelle zu reproduciren).

II. Sie vermag beizutragen zur Lösung noch strittiger Fragen der Morphologie und der Histogenese der Carcinome.

In dieser Beziehung zieht P. aus seinen bisherigen Erfahrungen, zunächst bezüglich der Hautcarcinome, folgende Schlüsse:

1. Die von je einem Centrum ausgehenden Epithelmassen des Carcinoms bilden einen einheitlichen Stamm, der nach allen Seiten Aeste, Zapfen und Kolben entsendet. Die sogenannten „Krebs-Alveolen“ sind in ihrer grossen Mehrzahl die Querschnitte dieser Ausläufer. Abgeschlossene Alveolen, d. h. rings von Bindegewebe umgebene echte Epithelinseln, sind sehr selten; es giebt sichere Carcinome, in denen sie überhaupt fehlen.

Die Diskontinuität des Epithelwachsthums gehört also nicht unbedingt zum Begriffe des Carcinoms.

2. Mit Rücksicht auf den Ausgangspunkt der Carcinome lassen sich 2 Formen unterscheiden.

a) das unicentrische oder einwurzlige Carcinom; die Epithelwucherung beginnt an einer einzigen Stelle und greift von hier zerstörend auf die ganze Umgebung über, so auch auf das Nachbarepithel. Dabei können leicht mikroskopische Bilder entstehen, die eine active Wucherung dieses nur passiv zerstörten Epithels vortäuschen.

b) Das multicentrische oder mehrwurzlige Carcinom; die Epithelwucherung beginnt an verschiedenen Stellen und die verschiedenen Epithelmassen treten erst sekundär in Verbindung.

Die Trennung dieser beiden Carcinomformen, die sich rein mikroskopisch nur schwer durchführen lässt, kann durch das Plattenmodellir-Verfahren leicht gelingen.

3. Der sichere Nachweis multicentrischer Carcinome ist eine weitere starke Stütze für die Annahme, dass der erste Beginn des Carcinoms im Epithel und nicht im Bindegewebe zu suchen ist.

Discussion.

Herr Virchow: Vielleicht darf ich daran erinnern, dass ich zuerst auf den Unterschied zwischen tiefer und oberflächlicher Entwicklung der Epithel-Alveolen in Geschwülsten hingewiesen, und dessen Verwerthung für Zwecke der Praxis empfohlen habe. Wenn man einen tiefen Sitz von vorn herein findet, so ist der Tumor sicher bedenklicher Natur. Dass diese tiefen Processe immer von oberflächlichen Processen ausgehen, ist nicht anzunehmen. Man hat sich in solchen Fällen neuerlich mit der Bezeichnung Endotheliom geholfen. Es ist aber sehr wahrscheinlich, dass man bei Reconstruction dieser sog. Endotheliome ähnliche Bilder finden wird, wie die von Herrn Petersen erhaltenen.

Herr Orth: In Bezug auf den Hinweis des Herrn Vortragenden, dass er keine ganz abgeschlossenen Alveolen habe finden können, möchte ich darauf hinweisen, dass ein solcher Abschluss zu dem Begriff Alveole nicht hinzugehört. In der Lunge giebt es nicht einen einzigen abgeschlossenen Alveolus, sondern jeder hängt mit einem anderen Hohlraum zusammen. Ich glaube, so haben wir Alle uns auch die Krebsalveolen im Wesentlichen vorgestellt.

Herr Petersen: Gegenüber Herrn Orth möchte ich bemerken, dass ich vielleicht nicht scharf genug betonte „echte abgeschlossene“ Alveolen, d. h. rings von Bindegewebe umschlossene Epithelinseln, wie sie eben von vielen Autoren als gewöhnliche Bestandtheile der Carcinome angenommen werden. Was die von Herrn Virchow betonte praktische Bedeutung der Discontinuität des Epithel-Wachstums angeht, so glaube ich, dass dieselbe durch meine Ergebnisse nicht berührt wird; das Epithel erscheint eben im Schnitt discontinuirlich, sobald eine gewisse Irregularität erreicht ist, sobald also im einzelnen Schnitt die Verbindungsbrücken nicht mehr getroffen sind.

XI.

Herr Seiffert-Leipzig:

Ueber congenitale Rhabdomyome des Herzens.

Die angeborenen Rhabdomyome des Herzens sind ausserordentlich seltene Geschwülste. Ich habe in Zieglers Beiträgen eine Beobachtung an einem 1 $\frac{1}{2}$ jähr. Kinde veröffentlicht und histologisch analysirt. Das demonstrierte Präparat stammt von einem 7 monatigen Kinde und repräsentirt den 7. Fall der in der Literatur beschriebenen Rhabdomyome des Herzens. Bezüglich des anatomischen und histologischen Verhaltens kann auf meine Abhandlung in Zieglers Beiträgen, Band 27, verwiesen werden.

Discussion.

Herr Marchand vermuthet nach Analogie mit dem in anderen Muskelgeschwülsten und in der foetalen Muskulatur zu beobachtenden Verhalten, dass die Hohlräume in frischem Zustande mit Glykogen ausgefüllt sind.

Herr Askanazy hat auch einen Fall von Rhabdomyoma Cordis untersucht und im Innern der grossen Muskelfasern Glykogen in Gestalt von Kugeln (am Alkoholpräparat) gesehen.

Herr Seiffert: Herrn Geheimrath Marchand kann ich mittheilen, dass ich nach Glycogen gesucht habe, dass aber die unregelmässige fleckige Braunfärbung, die ich erhielt, mir nicht überzeugend war, wohl in Folge der Behandlung des Präparates mit Müller'scher Flüssigkeit. Einzelne kugelige Gebilde in den Rhabdomyomzellen färben sich mit Fuchsin sehr stark, sind ungefärbt stark glänzend; ich möchte sie für Hyalin halten. Dass die embryonalen pathologisch ins Riesenhafte entwickelten Muskelfasern Glycogen enthalten, scheint mir an und für sich sehr plausibel.

Sitzung vom 18. September 1900.

XII.

Herr Nils Sjöbring-Lund:

Ueber die Aetiologie der Geschwülste.

In einem kleinen Aufsätze in den Fortschritten der Medicin 1890 lenkte ich die Aufmerksamkeit der Forscher auf einige eigenthümliche intra- und extracelluläre Gebilde in Carcinomen, die ich nach ihrem ganzen Verhalten nur als niedere, schmarotzende Lebewesen deuten konnte. Später fanden die Gebilde nur gelegentlich Erwähnung, oder wurden als Hefezellen gedeutet, mit denen sie aber nur eine ganz oberflächliche Aehnlichkeit haben. Die mit der Meinigen etwa gleichzeitig und später erschienenen Mittheilungen anderer Forscher, die von Protozoën in Carcinomen handelten, bezogen sich fast nur auf die invazinirten Zellen, die als Coccidien oder zumal als Gregarinen gedeutet wurden. Dass diese Zellen nicht Conidien, ja auch nicht Sporozoën sind, bedarf keiner Beweisführung. Zu den hier zu beschreibenden Rhizopoden stehen sie wahrscheinlich ebensowenig in directer Beziehung. Ich muss sie bis auf weiteres einfach für in andere Zellen eingeschlossene Geschwulstzellen halten¹⁾.

Denn in morphologischer Hinsicht stimmen sie, von ihrer Lagerung und der mehr oder weniger hervortretenden membranartigen Umhüllung abgesehen, mit den sonstigen Geschwulstzellen fast vollständig überein. Der einzige Unterschied, den ich aufzufinden vermocht habe, bezieht sich auf die Form der Centrosomen, die nicht wie in den gewöhnlichen Geschwulstzellen, kleine Doppelpunktstäbchen, sondern zwei kleine runde Kügelchen sind. Ein derartig winziger Unterschied reicht jedoch nach unseren

¹⁾ Später habe ich mich überzeugt, dass vollkommen identische Formen bei den Mikroorganismen in den Kulturen vorkommen, und dass also ihre Deutung als Schmarotzer berechtigt ist. (Demonstrirt in Lunds Läkarsäuskap den 31. X. 1900.)

jetzigen Kenntnissen von der Wandelbarkeit des Archiplasmas gewiss nicht aus, um die betreffenden Zellen von ihren Nachbarn zu trennen, und dies um so weniger, als wir nicht supponiren können, dass den Metazoënzellen so ähnlich sehende Mikroorganismen überhaupt vorkommen.

Die Züchtung der von mir beschriebenen Gebilde gelingt unschwer in einer mit Fettderivaten versetzten, reducirenden Nährflüssigkeit von alkalischer Reaktion.

Die Formen aber, in denen die Organismen in den Kulturen vorkommen, sehen nun, wie die vorgelegten, bescheidenen Tafeln zeigen sollen, beim ersten Anblick so eigenthümlich und vielgestaltig aus, dass ich gar keine Hoffnung gehegt habe, dass Sie, meine Herren, die Geschöpfe gleich anfangs als Mikroorganismen anerkennen sollen. Indessen ist kein Zweifel daran, dass sie wirklich lebende Wesen sind. Dafür zeugt ihre leicht zu controllirende Vermehrung in den Kulturen, ihre direct zu beobachtenden, selbstständigen, ganz eigenartigen Bewegungserscheinungen, die zum Theil Wanderungen im Präparate bewirken, zum Theil Theilungsphenomene sind, und weiter die direct zu verfolgende Entwicklung der verschiedenen Formen auseinander.

Organismen dieser Art sind bisher unbekannt geblieben. Ihre typisch entwickelten Formen zeigen jedoch unzweideutig, dass sie ihre Stellung im System in der Nähe der frei lebenden Rhizopoden finden müssen, obschon sie augenscheinlich auf einer noch niedrigeren Stufe stehen geblieben sind. Es giebt unter ihnen mehrere verschiedene Arten, von denen eine Gruppe in den eigentlichen Rhizopoden und Foraminiferen ihre nächsten Verwandten findet. Eine andere Gruppe bildet Organismen, die sich in Form und Entwicklungsgang den Sporidien nähern, und von einer Geschwulstart habe ich in zwei Fällen eine Art von Mikroorganismen gezüchtet, die sich durch das Vorkommen unzweifelhafter Sichelformen den Hämosporidien zugehörig sicher erwiesen.

Schon aus den bisherigen Befunden ist es also zu entnehmen, dass uns hier eine ganze Klasse niederer Organismen entgentreten, in der noch Ordnungen und Genera zu unterscheiden sind, und des weiteren, dass diese Klasse augenscheinlich die Lücke zwischen den Rhizopoden und den Sporidien, die noch in unseren Kenntnissen besteht, ausfüllt.

Von der allgemeinen Morphologie und dem Entwicklungsgang der rhizopodoïden Organismen gestatte ich mir hier einige weitere Angaben zu machen, die die bezüglichen Angaben in der Mittheilung im Centralblatt f. Bact. d. J. ergänzen sollen, wobei jedoch nur auf die protoplasmatischen Gebilde Bezug genommen wird. Die dort gegebene Eintheilung der Formen der Organismen ist nur in morphologischem Sinne zu verwerthen und darf nicht auf verschiedene Entwicklungscyklen bezogen werden, denn die verschiedenen Formen gehen unvermittelt in einander über und sie sind nicht an eine bestimmte Grösse der Individuen gebunden.

Die zellulären Gebilde besitzen einen oder mehrere oft concentrisch geschichtete, stark färbbare Kerne. Sie wechseln in Form und Grösse innerhalb weiter Grenzen. Aus ihnen geht die Entwicklung in zwei Richtungen vor sich. Einerseits entstehen aus ihnen plasmodiale Gebilde — Pseudoplasmodien — durch fortgesetzte Theilung der Zellen, indem die entstehenden Tochterelemente in organischem Verbande mit einander bleiben, dabei aber einzelne Zellen oft in protoplasmatische Bänder und Stränge umgeformt werden, ohne dass sie deshalb ihre Natur als selbständige Individuen einbüssen. Einzelne Zellen aus dem Pseudoplasmodium entwickeln sich nun zu den von mir sogen. typischen Rhizopodformen, das heisst Zellen, die in ihrem Bau den beschalten Rhizopoden und Foraminiferen principiell ganz entsprechen. Sie sind als die gewissermassen höchste Entwicklungsstufe der Organismen zu betrachten. Die Rhizopodformen können sich theilen, wobei jede Art ihre besonderen, von ihrem eigenartigen Bau bedingten Wandlungen durchmacht. Ihre phylogenetische Stellung war ich noch nicht im Stande festzustellen.

In anderer Richtung geht die Entwicklung der zellulären Gebilde (in den Präparaten) nach den eigenthümlichen Erscheinungen hin, die durch das Aussenden längerer oder kürzerer Fäden und Schläuche charakterisirt sind, und die mit den Geisselformen der Coccidien und Hämosporidien einerseits, mit der Bildung der Sporoducten der Gregarinen andererseits zu vergleichen sind. Diese Bildungen stammen aus den Zellkernen der Organismen. Der Kern tritt, von einer dünnen Protoplasmaschicht umgeben, aus der Zelle heraus, indem er in dünnwandige, doppelt kontourirte Blasen zerschnürt wird. Diese einzelnen Blasen wandeln sich in längere oder kürzere Schläuche oder Fäden um, die oft lang ausgestreckt in der

umgebenden Flüssigkeit flottiren. Das übrige Protoplasma der Zelle bleibt als Restkörper zurück¹⁾).

Die Fäden sind contractil, werden ausgestreckt und eingezogen, führen aber geisselnde Bewegungen im eigentlichen Sinne nicht aus. Wie die Sporoducten der Gregarinen²⁾ werden sie in sporenartige Körperchen zerschnürt, von denen zwei Arten zu unterscheiden sind: theils blasenförmige, etwas grössere Körperchen, die zu weiterer Entwicklung im Präparate befähigt sind; theils kleine mikrococcenähnliche homogene Körperchen, die keine Wachstumserscheinungen aufweisen, die aber jedoch, wie es scheint, je einen dünnen Faden, in dem ich eine Mikrogamete vermuthen will, entsenden können. Wie ersichtlich bin ich geneigt, die zwei Arten von Sporen auf eine geschlechtliche Vermehrung der Organismen zu beziehen.

Die aus den menschlichen Geschwülsten gezüchteten Organismen sind für weisse Mäuse pathogen. In jedem Falle, wo sie geeignete Zellarten treffen, rufen sie eine wahre Geschwulstbildung hervor. Von den bisher erhaltenen Impftumoren lege ich Ihnen, meine Herren, Präparaten von drei Tumoren vor, die nach der Einimpfung verschiedener Kulturen entstanden sind, und die wohl nur als epitheliale Geschwülste bezeichnet werden können. Und ich darf vielleicht die Aufmerksamkeit darauf richten, dass es bisher Niemandem gelungen ist, eine progrediente epitheliale Geschwulstbildung experimentell hervorzubringen.

Für die Aetiologie der menschlichen Geschwülste haben nun meine Untersuchungen ergeben, dass anatomisch und klinisch gleichartige Geschwülste dieselbe Art von den Organismen enthalten, während verschiedenartige Geschwülste, auch desselben Organes, verschiedene Arten einschliessen, und ich bin schon jetzt im Stande einige ätiologische Krankheitsgruppen anzugeben, ob schon es an Zeit dafür mangelt. Für die Carcinome insbesondere bedeutet dies, dass sie keine ätiologisch einheitliche Krankheit bilden, die wir mit beispielsweise der Tuberkulose zu vergleichen haben, sondern dass sie eine ganze Gruppe von ätiologisch verschiedenen, in infectioneller Hinsicht aber einander nahestehenden

¹⁾ Cf. Thélohan: Rech. sur les Myxosporidies. Bull. scient. T. 26. 1895.

²⁾ Cf. Balbiani: Leçons sur les Sporozoaires 1884 — Stylorynchus, Clepudrina u. a. — Aimé Schneider: Tableaux Zoologiques 1896 u. a.

Krankheiten sind, die wir mit sämtlichen infektiösen Granulationsgeschwülsten in eine Reihe zu stellen haben.

Discussion.

Herr Hansemann constatirt, dass der eine von Herrn Sjöbring demonstirten Impftumoren von der Form ist, wie ihn H. zwei Mal bei weissen Mäusen spontan hat entstehen sehen. Der andere Tumor ist zunächst seiner Natur nach nicht genau zu erkennen, man müsste erst das Präparat genau durchsehen können.

Herr Sjöbring: Der hier demonstirte Tumor ist an der Einimpfungsstelle entwachsen. Mir sind keine derartige Geschwülste aus der Literatur oder anderswo bekannt.

Herr Orth: Ich bitte um Aufschluss darüber, ob in den vorgelegten Impfgeschwülsten dieselben Formen von Organismen wie in den primären wiedergefunden wurden, ob sie eventuell gezüchtet und zu neuen Experimenten benutzt wurden.

Herr Petersen fragt an, ob Herr Sjöbring in gutartigen Tumoren nicht auch Aehnliches gefunden hat.

Herr Jürgens: Die mikroskopischen Präparate des Herrn Sjöbring zeigen nach meiner Ansicht nichts von den vielen und bunten Formationen, die der Herr uns in den Zeichnungen demonstirte. Ich muss gestehen, dass Sjöbring's Abbildungen nichts enthalten, was auf bekannte Formen von Protozoen hinweist. Es wäre deshalb sehr zu wünschen, die mikroskopischen Präparate, von denen die Zeichnungen entnommen, zu sehen.

Herr Lubarsch: Ich möchte gern wissen, ob alle die beschriebenen Gebilde aus Kulturen stammen und alle Parasiten sein sollen?

Herr Sjöbring: In zweien von den Impftumoren sind dieselben Organismen, wie in der zur Impfung verwendeten Kultur nachgewiesen. In dem dritten ist dieses versäumt. Neue Impfungen sind mit ihnen nicht gemacht. — Aus einigen gutartigen Tumoren (Kystovarium, Struma u. a.) sind entsprechende Organismen gezüchtet. — Die Uebereinstimmung der „Rhizopodformen“ mit den beschalteten Rhizopoden fällt jedem Sachverständigen auf. — Leider gestatten mir die äusseren Umstände keine eingehende Demonstration. — Die blau und schwarz gezeichneten Abbildungen (sämmtliche Figuren in 4 Tafeln) sind nach Formen aus Kulturen in lebendem Zustande gefertigt.

XIII.

Herr Jürgens-Berlin:

Ueber Protozoën bei Carcinom.

In der Absicht, meine Herren, Ihnen meine mikroskopischen Befunde bei Carcinom zu demonstrieren, habe ich diesen Vortrag angekündigt. Die mikroskopischen Präparate, welche ich hier zu diesem Zwecke aufgestellt habe, zeigen Ihnen die Protozoen aus dem Bronchialsecret bei Carcinom der Lunge. Später nach diesem Befunde habe ich ähnliche Parasiten, zwar in viel kleinerer Form, in der Muskulatur des Herzens bei einem Fall von Lungenkrebs gefunden, worüber ich vor nicht langer Zeit in der Berliner medicinischen Gesellschaft ausführliche Mittheilungen gemacht habe.

Bei der Betrachtung der Parasiten aus dem Bronchialsecret wird jedem Kenner die Aehnlichkeit auffallen, welche zwischen diesen Organismen und den Sarkosporidien bestehen; in der That halte ich auch dieselben für Sarkosporidien, aber ich will gleich hier hinzufügen, dass meiner Meinung nach dieser Befund, obgleich von grossem Interesse, doch nicht völlig beweisführend dafür ist, dass diese Parasiten die Krankheitserreger des Krebses seien. Denn obgleich dieselben Organismen im Krebs und in Krebszellen eingeschlossen in grosser Zahl vorkommen, so ist doch die Frage, welche Bedeutung diese Protozoen für die Entwicklung des Krebses haben, auf dem Wege der experimentellen Forschung zu lösen, d. h. gelingt es durch Einführung dieser Parasiten in den Thierkörper, Krebs zu erzeugen, so würde die Ansicht, dass diese Sarkosporidienart in der That der Krankheitserreger des Krebses sei, eine unzweifelhafte Bestätigung finden. Ich darf wohl bemerken, dass derartige experimentelle Arbeiten von mir unternommen, leider jedoch noch nicht zum Abschluss gekommen sind.

Indessen, meine Herren, hat dieser Befund noch eine andere und zwar eine zoologische Bedeutung. Ueber die Entwicklung der Sarkosporidien wusste man bisher sehr wenig. Seit Balbiani werden dieselben zu der Klasse der Sporozoen gezählt und bilden als solche eine besondere Ordnung. Alle Arten, die man bis jetzt kannte, fanden sich entweder in der Muskulatur oder in der Binde-substanz des Thierkörpers. Ihr freies Vorkommen in einem Secret

war bis jetzt nicht beobachtet. Nun ist es nicht unwahrscheinlich, dass die bis jetzt beobachteten Formen der Muskeln in gewisser Hinsicht Dauercysten darstellen. Zunächst unterscheiden sich die Ihnen hier demonstrierten Formen von den Miescher'schen Schläuchen der Muskeln, dass die Umhüllungsmembran ausserordentlich zart ist, und man könnte im Zweifel sein, ob eine solche überhaupt vorhanden ist. Im Innern sehen Sie kleine und grosse Zellen und zwar in einer Substanz eingebettet, die fast homogen aussieht. Nur hier und da sieht man eine sehr zarte und zugleich glänzende granuläre Beschaffenheit des Protoplasma. Die Zellen sind ungleich gross, meistens mehr lang als breit, einzelne von polymorpher Gestalt. Neben diesen Zellen beobachtet man eine ziemliche Anzahl kleiner und kleinster Körper von starkem Glanze, homogen, also Körper, die man nicht ohne Weiteres für Zellen halten kann. Die bekannten halbmondförmigen Bildungen habe ich nirgends in diesen Schläuchen angetroffen. Neben diesen grossen Bildungen finden sich eine grosse Anzahl kleiner Parasiten vor, und zwar frei in dem Bronchialsecret, welche zum Theil eine grosse Aehnlichkeit haben mit den runden Zellen der Schläuche. Zugleich aber sehen Sie frei im Bronchialsecret die stark glänzenden runden homogenen Körper. Drittens aber grössere Formen. Einige von diesen sind polymorph, andere haben eine fast spindelförmige Figur; diese letzteren Formen zeigen oft nichts von Differencirung im Innern; zuweilen allerdings sieht man in dem fast homogenen Protoplasma feinste glänzende Körper runder Form, die in ihrem ganzen optischen Verhalten die gleichen Bildungen darstellen, wie sie frei im Bronchialsekret und auch in den grossen Schläuchen vorkommen. In dem ersten mikroskopischen Präparat konnten Sie alle diese Dinge mit Leichtigkeit sehen. In dem zweiten Präparat sehen Sie Parasiten im Zustande der Conjugation, und zwar sind es zwei polymorphe mittelgrosse Parasiten, welche aneinander gelagert sind. Dieselben sind von einer äusserst zarten glänzenden Membran umgeben, ihre Leiber sind so zart granulirt, dass man sie fast homogen nennen könnte. Die Erscheinung der Conjugation ist von grosser Bedeutung für die Classification dieser Parasiten, und es scheint mir nicht unmöglich, dass die Sarkosporidien zu der Familie der Gregarinen zu zählen sind.

Ich will noch kurz hinzufügen, dass ich bis jetzt in den Geweben des Krebses grosse Schläuche dieses Parasiten nicht gesehen

habe; unzweifelhaft sind die kleinsten Formen diejenigen, welche man am häufigsten antrifft. Aber ich kann mit Bestimmtheit sagen, dass es oft leicht ist, auch grössere Formen zu sehen. Auch habe ich mehrere Male den Parasiten im Zustande der Conjugation beobachtet; nirgends aber sieht man die Form des Parasiten so klar, wie in einem Bronchialsekret, und um Sie, meine Herren, hiervon zu überzeugen, habe ich Ihnen heute diese Präparate vorgelegt.

XIV.

Herr Askanazy-Königsberg i. Pr.:

Distomum felineum beim Menschen in Ostpreussen.

Ostpreussen geniesst bereits den medicinischen Ruf, unter allen Provinzen und Staaten des deutschen Reichs das einzige Gebiet zu sein, welches einen eigenen Lepraheerd bei Memel beherbergt. Ich will mir heute nun gestatten, Ihnen von einem zweiten Krankheitsheerde in Ostpreussen Mittheilung zu machen, der nicht nur der einzige in Deutschland bekannte, sondern der erste in Europa aufgedeckte Heerd eines eigenartigen Infectionsprocesses ist, welcher sich freilich in nosologischer und epidemiologischer Hinsicht mit der Lepra nicht zu messen vermag, aber doch gelegentlich zu den schwersten Krankheitszuständen führen kann. Es handelt sich um eine Infection mit einer *Distomum*-Art, die bisher nur in den verborgenen Spalten der parasitologischen Literatur ihr Dasein gefristet hat. Der Königsberger Zoolog M. Braun¹⁾ hat bei seinen Untersuchungen über die Leberparasiten unserer Hauskatze festgestellt, dass sich in den Gallenwegen dieses Thieres ausserordentlich häufig besonders 2 Arten, *Distomum felineum* (Rivolta) und *albidum* (Braun) neben einer selteneren Art, *Distomum truncatum* vorfinden. Ich habe mich später von derselben Thatsache durch Untersuchungen von ca. 2 Dutzend Katzen überzeugt, welche die genannten Distomen so oft enthielten, dass ich nur eine Katzenleber frei davon fand. M. Braun hat nun ferner darauf²⁾ hin-

¹⁾ Centralbl. f. Bakteriolog. Bd. XIV p. 381 u. 422. 1893.

²⁾ Ibid. Bd. XV. p. 602. 1894.

gewiesen, dass Winogradoff in Tomsk bei 9 Männern eine Distomum-Art aufgefunden hat, welche von ihm als *D. sibiricum* beschrieben ist und völlig dem *Distomum felineum* entspricht, übrigens dort auch in der Leber von Hund und Katze beobachtet wurde. Daraufhin äusserte Braun die Vermuthung, dass auch in Königsberg, wo ja die Katzen den Parasiten so oft beherbergen, in der Menschenleber gelegentlich einmal das *Distomum felineum* getroffen werden könnte. Ich habe damals bei den Sectionen den Gallenwegen meine besondere Aufmerksamkeit geschenkt; da der Befund aber negativ blieb, das Interesse allmählich verloren. Im Januar dieses Jahres wurde dieses Distomum unerwarteter Weise von neuem der Gegenstand eines weitergehenden Interesses. In der Königsberger medicinischen Klinik Prof. Lichtheim's starb ein 58jähriger Mann aus einem kleinen Orte, Pustutten, im Kreise Heydekrug, bei dem die klinische Diagnose: Lebertumor mit Verschluss der unteren Hohlvene lautete. Von den Antecedentien des Patienten ist nur erwähnenswerth, dass er wiederholt an Bothriocephalen gelitten und bereits 2 $\frac{1}{2}$ Jahre vor seinem Tode eine Geschwulst in der Lebergegend wahrgenommen hat. Bei der Autopsie fand ich bei dem nicht ikterischen, besonders in der unteren Körperhälfte hydropischen Manne einen sehr grossen Lebertumor von 7 Kilo Gewicht. Nur vom lateralen Abschnitte des rechten Leberlappens war noch ein Rest erhalten, im übrigen war das Organ in eine Geschwulstmasse aufgegangen, die an der Ober- und Unterfläche grossknollig hervortrat und mit dem sonst unveränderten Magen verwachsen war. Der Durchschnitt präsentirte ein gelbliches, gallertiges Gewebe, das einen viscidem Saft lieferte und fettig nekrotische wie auch verkalkte Stellen in sich schloss. Aus einem ähnlichen Gewebe bestand ein Thrombus, der aus dem Lumen grosser linksseitiger Lebervenen in die Cava inferior etwas vorsprang. Metastasen hatten sich in mehreren Lymphdrüsen am Pancreas, am Peritonealüberzug der linken Zwerchfellhälfte entwickelt, ein zweiter isolirter Knoten lag in der Leber rechts vom Haupttumor. In der grossen Lebergeschwulst fielen nun alsbald eigenartige buchtige Canäle und kleine rundliche Hohlräume durch ihren schwärzlichen, schmierigen, breiigen Inhalt auf. Das Mikroskop offenbarte in demselben zahllose Distomen-Eier, schwärzliche Pigmentkörnchen und Eiterzellen, deren Kern gewöhnlich nicht mehr zu erkennen, deren Protoplasma fast durchgehends eosinophil

granulirt war. Die Distomen-Eier waren klein, 26—30 μ lang, 13 μ breit, hatten eine bräunliche Schale, am spitzen Pole einen kleinen Deckel, der blasse Embryo liess sich durch Färbungen anschaulicher darstellen. Die Grösse der Eier sprach für das Vorhandensein des *Distomum felineum* in den Gallenwegen dieser Leber. Bei genauer Präparation der Gallengänge fiel an den letzteren in dem nicht krebsigen Lebertheile überall eine Erweiterung, Verdickung ihrer Wand, ein röthlicher oder blass gallig gefärbter Inhalt auf, der übrigens auch hier Distomen-Eier in grosser Zahl aufwies. Nach längerem Suchen gelang es aus den Gallengängen mehr als 100 Exemplare von röthlichen, platten Würmern zu isoliren, die etwa 1 cm lang und 2 mm breit, durchaus dem Katzendistomum in ihrer Organisation entsprachen. (Demonstration).

Was haben die Distomen in dieser Leber nun angerichtet? Wir müssen, um die pathologischen Wirkungen der Parasiten zu beurtheilen, zunächst die Veränderungen des nicht krebsigen Leberabschnittes ins Auge fassen und dann die Krebsbildung selbst berücksichtigen. An dem geschwulstfreien Lebergebiere beschränkt sich die Erkrankung im Wesentlichen auf den Bereich der periportalen Bindegewebszüge, in denen die dilatirten Gallengänge verlaufen. Im Umfange der Gallengänge fällt nun eine Neubildung eines ziemlich kernarmen Bindegewebes auf, das von vielen neugebildeten Gallengangssprossen und einzelnen zarten Blutkapillaren durchsetzt ist. Die neuen Gallenkanälchen, die zum Theil im Zusammenhange mit dem Epithel des Gallengangs, soweit dasselbe überhaupt erhalten ist, getroffen sind, präsentiren sich, als schmalere oder weitere Epithelröhrchen zuweilen von gewundenem Verlauf, auch dichotomisch verzweigt. Da, wo das interacinöse Bindegewebe an die Peripherie der Leberläppchen grenzt, liegen junge Gallenkanälchen in einem zellreichen Bindegewebe, in dem auch eosinophile Leukocyten zu bemerken sind. Hat das periportale Bindegewebe sich weiterhin zwischen den Acini entwickelt, so könnte man von einer leichten Cirrhose reden. An den Leberläppchen ist nur eine Hypertrophie einzelner Zellen und eine stellenweise hervortretende centrale Blutstauung zu beobachten. Diese Befunde sind zum Theil auch von Winogradoff an den Fällen in Sibirien erhoben, indem auch er entzündliche Veränderungen an den Gallengängen und cirrhotische Processe bei der

histologischen Prüfung constatirte. Wir finden also eine Cholangitis catarrhalis und Pericholangitis fibrosa, oder, wie Virchow¹⁾ die ähnlichen Erscheinungen an den mit *Distomum hepaticum* behafteten Thierlebern nannte: chronische Choleporitis und fibröse Periporitis. Was nun aber unserem Befunde seinen besonderen Stempel aufdrückt, nämlich die Wucherung der Gallengänge, davon ist in den Publicationen Winogradoff's nichts vermerkt. Dagegen sind entsprechende Befunde von Zwaardemaker²⁾ an der Hundeleber bei der durch Distomen, z. Th. der hier in Rede stehenden Art, erzeugten Cirrhosis parasitaria gefunden und abgebildet. Ich kann nun auf Grund eigener Untersuchungen behaupten, dass solche Gallengangsproliferationen bei den mit Distomen inficirten Katzen eine sehr gewöhnliche Erscheinung darstellen. Ja es kann zur Bildung vollkommen adenomatöser Wucherungen kommen, die makroskopisch bis pfefferkorngrosse Knötchen und Stränge bilden und etwas an die bekannten Coccidienknoten der Kaninchenleber erinnern. Uebrigens hat Boström³⁾ auch bei einem menschlichen Infectionsfalle mit *Distomum hepaticum* in einer geschwulstartigen Induration des verengerten Ductus hepaticus atypische Epithelwucherungen beschrieben, die er mit entsprechenden Wucherungen bei anderen chronischen Entzündungen vergleicht. Dass übrigens auch bei Rindern, deren Leber *Distoma hepatica* enthält, in den verdickten Gallengangssträngen epitheliale Proliferation Platz greifen kann, entlehne ich sowohl eigenen Präparaten als auch der Abhandlung Schaper's⁴⁾.

Bei der mikroskopischen Untersuchung des grossen Lebergewächses unseres Falles stellte sich zuvörderst heraus, dass dasselbe, seinem makroskopischen Aussehen entsprechend, den Bau eines Gallertcarcinoms darbot, dessen Zellnester vielfach nekrotisch

¹⁾ Internat. Congress in Kopenhagen 1884 Bd. I. p. 110.

²⁾ Virch. Archiv Bd. 120 p. 197.

³⁾ D. Archiv f. klin. Med. Bd. XXXIII p. 657.

⁴⁾ Die Leberegel-Krankheit der Haussäugethiere. Deutsche Zeitschr. f. Thiermedizin Bd. XVI, 1. Schaper sagt: „Die glanduläre Hyperplasie der Gallengangs-Schleimhaut ist in allen distomatösen Lebern, wenn die Erkrankung eine gewisse Intensität erreicht hat, zu finden.“ Für die Angabe, dass die drüsige Wucherung in den Thierlebern „maligne“, destruirende Eigenschaften anzunehmen vermag, kann ich in den Schilderungen und Abbildungen Schaper's keine beweisenden Befunde entdecken.

erschieden, aber doch in den peripherischen Theilen der Krebskörper mehrfach noch Gruppen wohl erhaltener Zellen aufwiesen, welche den Epithelien kleinerer Gallengänge ähnlich sahen. Einzelne von dem Geschwulstgewebe durchwachsene Gallencanäle verriethen ihre ursprüngliche Natur durch die Einlagerung von Distomen-Eiern. Auch die oben erwähnten buchtigen Spalträume entsprachen nach ihrem Inhalte Gallengängen, in denen neben den Parasiten-Eiern noch ein schwärzliches Pigment besonders auffiel, das sehr wahrscheinlich von den Blut saugenden Distomen herrührt, deren Darmschenkel oft mit ganz analogen Pigmentkörnern erfüllt sind. Nach histologischer Durchmusterung mehrerer Geschwulstgebiete wurden in der Nähe des Leberhilus Bilder gefunden, welche für die Auffassung von der Genese dieses Lebertumors ausschlaggebend sind. Es zeigte sich ein grösserer Gallengang mit Epithelsprossen, welche zunächst den Bildern in dem nicht krebsigen Leberterrain durchaus entsprachen. Daneben fanden sich aber auf den Schnittserien Uebergänge dieser neuen Gallengangssprossen zu atypischen, drüsenähnlichen, und mehr soliden Epithelhaufen, die sich schliesslich unter Colloidbildung zu kleinen Nestern des Gallertcarcinoms umgestalteten. Es ist hervorzuheben, dass sich an keiner anderen Stelle des Tumors solche Bilder wieder fanden, dass sonst die Gallengänge entweder von Geschwulstbildung freigeblieben oder vom Tumorgewebe glatt durchwachsen waren. So müssen wir denn dieses Gallertcarcinom der Leber als Folge einer progressiven geschwulstigen Entartung des Epithels der grösseren Gallengänge ansprechen, in denen durch die Distomen die erste drüsige Wucherung ins Leben gerufen ist. Die Thatsache, dass sich nach 2 $\frac{1}{2}$ -jährigem Bestande des Krebsleidens noch kennzeichnende Bilder für die Histogenese des Processes auffinden liessen, ist wohl so zu erklären, dass in dem Gallengangssystem mit seinen durch die Parasiten ausgelösten Epithelwucherungen an verschiedenen Stellen und zu verschiedenen Zeiten die Disposition zur krebsigen Entartung gegeben war. Jedenfalls dürfte sich aus dieser Beobachtung der Schluss ergeben, dass das Distomum felineum in der Menschenleber nicht nur direct Gallengangswucherung, sondern indirect auch Gallengangskrebse hervorzurufen vermag, indirect deshalb, weil wir die letzte Ursache der schrankenlosen Epithelproliferation auch hier als unaufgeklärt bezeichnen müssen.

Dieser erste ostpreussische Fall von menschlicher Infection mit

dem Katzendistomum ist demnach nicht nur als erster Infektionsfall in Europa, sondern auch durch seine ersten pathologischen Consequenzen beachtenswerth.

Diesem ersten Falle sind nun schneller, als man vielleicht erwarten mochte, neue Beobachtungen gefolgt.

Als die Aerzte der Königsberger med. Klinik die Distomen-Eier in dem von mir oben geschilderten Krankheitsfalle gesehen hatten, entsannen sie sich, vereinzelte analoge Gebilde im Stuhle eines wegen Ischias in der Klinik behandelten Mannes, eines 44jährigen Hausirers aus Heydekrug gesehen zu haben. Von dem Patienten, welcher übrigens öfters lange Bandwurmketten entleert hatte, wurden nun Stühle zur Untersuchung verschafft und in denselben nun die nämlichen Distomen-Eier sicher festgestellt, wie ich bezeugen kann. So beherbergten denn 2 Männer, beide aus dem Kreise Heydekrug stammend, beide zeitweise nebenher mit Bothriocephalen inficirt, Distomum felineum in ihrem Körper. Doch das Material wuchs bald weiter an.

M. H., Mitte Juli dieses Jahres wurde in die Klinik Professor Lichtheim's ein 43jähriger Besitzer aufgenommen, der bis vor einem Jahre wiederholt Bandwurmketten in seinen Stuhlgängen bemerkt hatte. Seit 4 Monaten äusserten sich Schmerzen in der rechten Oberbauchgegend, seit 6 Wochen bestand zunehmender Icterus. Bei der Aufnahme stellte der Assistenzarzt Dr. Freund ausser starkem Icterus und Bilirubinurie bei dem kachektischen Manne einen sehr grossen, harten, höckrigen Lebertumor und mächtige Vergrösserung der Gallenblase fest. Da der Patient aus dem Kreise Heydekrug (Ort Karkeln) stammte, gedachte der Arzt der vor Ihnen eben dargelegten, von mir erhobenen Befunde, untersuchte den völlig entfärbten Stuhl und fand in demselben spärliche Eier von Distom. sibir. Daher wurde hier schon in der Klinik die Vermuthungs-Diagnose auf ein Distomum-Carcinom ausgesprochen und der primäre Tumor bei der Gallenfreiheit der Stühle und Vergrösserung der Gallenblase auf den entsprechenden Bereich der grossen Gallenwege lokalisirt. Kolikartig auftretende Schmerzen sprachen nicht dagegen, während es auffiel, dass die meist gallenfreien Stühle Distomen-Eier, zuletzt sogar in reichlicher Zahl, enthielten. Endlich wurde noch im rechten Auge eine Veränderung wahrgenommen, die als kleiner Tumor der Chorioidea gedeutet wurde. Unter den Erscheinungen des Kräfteverfalls und

Hydrops ging der Patient am 6. August Nachts zu Grunde. Bei der Section (am 7. August Vormittags) constatirte ich als wesentlichsten Befund ein primäres Carcinom der grossen Gallengänge und des Pancreaskopfes, welches 1 cm oberhalb der Papilla duodenalis begann und auf den Ductus hepaticus und cysticus sich fortsetzte. Dasselbe führte stellenweise zu einer stärkeren Infiltration der Wand der Gallengänge, hatte sich hinter dem Duodenum als apfelgrosser Knoten entwickelt und griff von hier auf die Wand des Duodenum und das Pancreas über. Zahlreiche metastatische Knoten sassen in der Leber und in den epigastrischen Lymphdrüsen, vereinzelt auch noch an einigen anderen Stellen. In den kolossal erweiterten Gallengängen, die sich schon an der Leberoberfläche als wurmartig gekrümmte breite Canäle abzeichneten, wie in allen erweiterten Aesten des Ductus pancreaticus fanden sich tausende Exemplare des *Distomum felineum*, einzelne lagen in demselben blutig-schwärzlichen Schleim eingebettet auch im Duodenum. Die Gallenblase war kolossal erweitert und etwas verdickt, mit einer schwärzlich-grünlichen blutigen Flüssigkeit erfüllt. — So war denn das Auftreten von Distomen-Eiern im Stuhle trotz des fast völligen Verschlusses der grossen Gallengänge durch die bisher noch nicht beobachtete Ansiedlung der Distomen in den Pancreascanälen aufgeklärt, dessen Ductus Wirsungianus durchgängig und leicht sondirbar befunden wurde. Aus den Ergebnissen der mikroskopischen Untersuchung sei hier nur in Kürze hervorgehoben, dass die stark erweiterten Gallengänge in der Leber eine bindegewebige Wandverdickung und reichliche Bildung drüsiger Epithelsprossen erkennen liessen. Interessant erscheint, dass sich in den Aesten des Ductus pancreaticus, in denen ganze Distomen-Durchschnitte oder Eier auffielen, völlig entsprechende Veränderungen zeigten, indem das Bindegewebe in ihrem Umfange erheblich vermehrt und von Blutgefässen und mehrfach auch von drüsigen, meist aus Becherzellen zusammengesetzten Schläuchen durchzogen war. Das neugebildete Bindegewebe hatte auch stellenweise die angrenzenden Pancreasläppchen durchwachsen und etwas zersprengt, so dass man von einem mässigen Grade interstitieller Pancreatitis sprechen durfte. Das primäre Carcinom präsentirte sich als ein Geschwulstgewebe mit ziemlich dichtgestellten runden und strangförmigen Nestern aus grossen kubischen und polymorphen Zellen mit voluminösem Kern. Durch solches Gewebe

waren die Wände der grossen Gallengänge in dem bezeichneten Umfange zerstört und auch der Kopf des Pancreas zum Theil ersetzt. Uebrigens grenzte sich die Neubildung nicht immer sicher von dem normalen Gewebe des Pancreas ab, so dass sich nicht leicht sagen lässt, von wo der Tumor sich zunächst entwickelt hat. Eines ist aber mit Sicherheit festzuhalten: Auch in diesem Falle hat sich die primäre Geschwulst im Bereiche derjenigen Organe etablirt, die von reichlichen Distomen heimgesucht waren, in den Gallengängen und im Pancreas. (Der kleine Augentumor stand mit dem Hauptleiden in keinem nachweisbaren Zusammenhang).— Schon vor dieser letzten Beobachtung tauchte der Gedanke auf, dass sich im Kreise Heydekrug und an den Ufern des Kurischen Haffes ein Distomen-Heerd befinden könnte, und diese Idee wurde durch den letztgeschilderten Fall weiter gestützt. Ich wandte mich daher an Herrn Dr. Kittel in Russ mit der Bitte, mir aus seinem Wirkungsbezirk Stühle von einigen Personen, die an Bothriocephalen litten, zur Untersuchung zu übersenden. Durch seine gütige Antheilnahme erhielt ich die Faeces von 6 Individuen mit Bothriocephalus-Eiern und bei zwei von diesen gelang es nach einigem Suchen, auch vereinzelte Distomum-Eier aufzufinden. So sind denn im Kreise Heydekrug schon 5 menschliche Infectionsfälle mit Distomum felin. beobachtet und zwei derselben einem Carcinom der von den Parasiten befallenen Organe erlegen¹⁾.

Die Localisation unseres Krankheitsheerdes wirft nun ein besonderes Licht auf die ungemein wichtige Frage, auf welchem Wege sich die Menschen mit dem in Rede stehenden Distomum inficiren. M. Braun (l. c. p. 427) hat für die Katzen bereits die Vermutung geäussert, dass sie die Parasiten durch die häufige Fischnahrung acquiriren; er sprach Fütterungsversuchen bei hiesigen Katzen wegen der hohen Procentzahl spontaner Infection keine Beweiskraft zu. Es ist nun weiter zu beachten, dass bei Seehunden, die nur Fischnahrung zu sich nehmen, die 3 Katzendistomen anzutreffen sind²⁾. Für unsere Fälle menschlicher Infection möchte ich ebenfalls Fische als Infectionsquelle beschuldigen. Zunächst sei darauf hingewiesen, dass alle bisher bekannten ostpreussischen

¹⁾ Auch in den Gallengängen einer mir aus Russ von Herrn Dr. Kittel freundlichst übersandten Katze fand ich ca. 2 Dtz. Exempl. von Distomum felineum.

²⁾ Vergl. P. Mühling, Helminthen der Wirbelthiere Ostpreussens. Arch. f. Naturgesch. 1898 Bd. I Heft 1 p. 24.

Fälle nebenher Bothriocephalen in ihrem Darm enthielten, deren Finnen bekanntlich in Fischen leben. Ein weiterer Hinweis auf die Infectionsquelle ist in der Localisation des Heerdes zu erblicken. Hier zu Lande ist nämlich bekannt, dass die Fischer an den Küsten des Kurischen Haffes rohe Fischspeisen zu verzehren pflegen. Verschiedene Fische, wie Zärthe, Aal, Hecht etc. werden in kleine Würfel zerschnitten und mit Salz und Pfeffer oder bisweilen auch mit Zusatz von Zwiebeln oder Essig genossen. So erklärt sich die ausserordentlich grosse Verbreitung von *Bothriocephalus latus* unter den dortigen Fischern. In Russ erzählten mir Arzt und Apotheker, dass auf 8 bis 10000 Seelen pro Jahr 2 bis 3000 Bandwurmmittel verkauft werden. —

Um nun die Fischart kennen zu lernen, aus denen die Distomen stammen, sind Fütterungsversuche erforderlich, die man natürlich nicht an Menschen, aber wohl an Katzen anstellen darf. Nur muss man zu dem Zwecke junge im Institut selbst geborene Kätzchen verwenden, bei denen das Experiment einsetzt, wenn die Thiere ausser der Muttermilch noch andere Nahrung zu nehmen anfangen. Ein Theil der Jungen wird mit einer bestimmten Fischart gefüttert, sonst so gehalten und ernährt, wie der andere Theil, der zur Controle keinerlei Fische erhält. Die mit 2 Fischarten bisher von mir ausgeführten Versuche haben bezüglich des *Distomum felineum* noch kein positives Resultat ergeben, doch hoffe ich durch Verfütterung weiterer Fischarten zu einem positiven Ergebniss zu gelangen.

Da die in Frage stehende Distomum-Art auch bei Hunden und Katzen anderer Länder gefunden ist, wird man auch an anderen Orten der hier mitgetheilten Befunde gedenken dürfen. Sind die Parasiten sehr spärlich, so könnte man sie wohl gelegentlich übersehen, und es empfiehlt sich daher, in einschlägigen Fällen ein paar Gallentröpfchen aus den Gallenwegen zunächst auf das Vorhandensein von Distomen-Eiern zu prüfen.

Discussion.

Herr Simmonds: Ich habe kürzlich bei Section eines an Beri Beri verstorbenen Inders in den Gallengängen eine andere Distomum-art, *Distomum spathulatum*, angetroffen, welche ich Ihnen hier vorlege. Auch in diesem Falle fanden sich starke Wucherungen und Ausbuchtungen der Gallenwege, die an manchen Stellen Adenom ähnliche Bilder vortäuschten.

XV.

Herr Nauwerck-Chemnitz:

Perforation des Darms und des Pancreas
durch eine Taenie.

Die Frage, ob Taenien beim Menschen selbstthätig den Darm zu durchbohren im Stande seien, pflegt von Zoologen und Aerzten verneint zu werden. Die immerhin seltenen Fälle, dass Taenien durch Darmfisteln nach Aussen oder in Hohlorgane des Körpers gelangten, deutet man dahin, dass der Parasit hier einfach pathologisch-vorgebildete Wege beschritten habe. Die Schnittpräparate, welche ich mir herumzugeben erlaube, stammen von der Leiche einer 68jährigen, an Magencarcinom verstorbenen Frau. Eine *Taenia mediocanellata*, welche in warmes Wasser verbracht, in lebhafte Bewegungen gerieth, hing der Innenwand der Pars descendens duodeni fest an; sie durchsetzte die Schleimhaut, welche eine quere, 4 mm lange, den durchtretenden Wurm fest umschliessende, schlitzförmige Öffnung mit blutig infiltrirten Rändern zeigte, 3 cm oberhalb und etwas links von der Papille. Weiter zog die Taenie unter mehrfachen Windungen und Knäuelbildungen durch den Kopf des Pancreas, erschien als Convolut an dessen oberer hinterer Seite, wandte sich wieder um, so dass der Scolex endlich im Drüsengewebe gefunden wurde. Die Präparate lassen den geschilderten Weg erkennen, der sich mikroskopisch durch Blutungen und Nekrosen der unmittelbaren Nachbarschaft kennzeichnete und bald den Drüsengängen folgte, bald mitten durchs Parenchym ging. Ductus choledochus und Wirsungianus waren frei. Da der Darm sowohl als das Pancreas keinerlei Veränderungen erkennen liessen, welche dem Parasiten die ungewohnte Bahn vorher frei gemacht hätten, bleibt nur die Annahme übrig, dass Taenien unter Umständen nicht bloss die Darmwand, sondern auch derbe parenchymatöse Organe activ perforiren können. (Vgl. Stieda, Centralbl. f. Bacteriologie Bd. 28, Nr. 14/15). (Demonstration von Präparaten.)

Discussion.

Herr Lubarsch: Ich habe kurz vor meiner Abreise einen Gänsedarm zugeschickt erhalten, in dem sich zahlreiche Taenien

fanden, die fast überall die ganze Darmwand perforirt hatten. Dabei waren makroskopisch äusserst geringfügige Veränderungen vorhanden.

Herr Langerhans: Ich möchte im Anschluss an diese Demonstration kurz über einen Fall berichten, bei dem zwar kein Organ von einem Bandwurm durchbohrt wurde, der aber trotzdem, wie mir scheint, sich an das anreihet, was wir eben gehört haben. Es handelte sich um einen noch lebenden Bandwurm, scheinbar *taenia saginata*, der durch die Papille des Duodenum und den ductus choledochus hindurch weit in den einen Leberlappen hineinragte. Es bestand weder Icterus, noch wiesen während des Lebens irgend welche Erscheinungen auf eine Veränderung der Leber oder der Gallengänge. Bei Druck auf die Gallenblase entleerte sich aus der Papille Galle, ohne dass der Bandwurm sich bewegte. In dem gewöhnlichen Sectionsschnitt erschien der obere Abschnitt des Bandwurmes innerhalb eines Gallenganges. Das Präparat ist in der Sammlung des Krankenhauses Moabit aufgestellt. Ich muss es unentschieden lassen, wie lange der Bandwurm sich in den Gallenwegen aufgehalten hat. Beim Fehlen jeder Reactions- und Folge-Erscheinung vermuthe ich, dass der Bandwurm erst kurz vor dem Tode des betr. Individuum in die Gallenwege eindrang; es kann aber auch sein, dass das erst nach dem Tode geschehen war.

XVI.

Herr J. Orth-Göttingen:

Ueber traumatische anämisch-necrotische Infarcte der Leber.

Es sind bei unseren Versammlungen in den letzten Jahren wiederholt die verschiedenen sog. Infarctbildungen der Leber, sowohl die aus Verschluss von Pfortaderästen hervorgehenden, von mir zuerst als cyanotische, später von Zahn als rothe Infarcte bezeichneten Veränderungen wie die an Verschluss von Leberarterien sich anschliessenden necrotischen Infarcte und die aus Capillarschluss hervorgehenden infarctartigen Herde bei Eklamptischen besprochen worden, aber es blieben unberücksichtigt die anämisch-

necrotischen Infarcte, welche durch traumatische Zerreissungen der Leber bedingt werden. Es finden sich in der Literatur Angaben darüber, dass am Rande von Leberissen das Gewebe eine Beschaffenheit dargeboten habe, wie das der embolischen Infarcte der Milz und der Nieren. So sagt z. B. Chiari bei Beschreibung einer solchen Leber ¹⁾: „Mit der Bauchhöhle communicirte diese Höhle durch eine halbfaustgrosse Oeffnung und gegen die übrige Leber wurde sie durch eine stellenweise über 1 cm dicke Lage weisslichen vollständig necrotischen Lebergewebes begrenzt. Es verhielt sich in diesem Falle die zermalmte und necrotisch gewordene Leberpartie wie ein aus Embolie entstandener, anämisch necrotischer Herd in der Milz oder den Nieren.“ Ausserdem sind auch einige Fälle von traumatischen anämisch necrotischen Infarcten casuistisch mitgetheilt, aber eine genaue Angabe über solche Veränderungen ist mir nicht bekannt geworden. Aus diesem Grunde und weil bei den wenigen in der Literatur verzeichneten Fällen zum Theil irrthümliche Angaben über die Ursachen der Infarctbildung gemacht wurden, möchte ich hier an der Hand mehrerer eigener Beobachtungen einige Bemerkungen über diese Veränderungen machen.

Schon früher war mir bei 2 Fällen die Necrose von Leberzellen in der Umgebung von Rissen aufgefallen und ich hatte deshalb mikroskopische Präparate in der Sammlung des Institutes aufbewahrt.

In dem ersten, in Göttingen zur Section gekommenen Falle handelte es sich um einen überfahrenen Fuhrmann, welcher 6 Tage nach der Verletzung gestorben war.

Neben verschiedenen Weichtheilverletzungen und zwei Rippenbrüchen (Xd, XI^s) wurden an der Unterfläche des linken Leberlappens, zwischen diesem und dem Magen deutlich gallig gefärbte Blutgerinnsel gefunden. Im medialen Abschnitt des linken Lappens sass hier ein strahliger Riss, dessen Ränder meist kaum 1 mm, nur an einer Stelle 4 mm weit klafften. Auf einem Durchschnitt war ein Ast des Risses bis zu einem 3,5 cm von der Oberfläche entfernten grösseren Pfortaderast zu verfolgen. Sämmtliche Rissränder fühlten sich viel derber an als die Umgebung.

Die Erklärung für die Härte der Rissränder ergab die mikro-

¹⁾ Prag. med. Wochenschrift 1884 Nr. 18; Tod 21 Tage nach der Verletzung.

skopische Untersuchung, welche in den Rissrändern eine über je mehrere Läppchen sich ausbreitende Necrose des Lebergewebes enthüllte. In den centralen Abschnitten waren die ganzen Leberläppchen necrotisch, nur das periportale Gewebe zeigte Kernfärbung und enthielt auffällig viele Gallenkanälchen, in deren Zellen Mitosen gefunden wurden; nach dem Rande der geschädigten Stelle zu waren nur die centralen Theile der Läppchen necrotisch, in der Peripherie derselben aber eine mehr oder weniger grosse Anzahl von Leberzellen, ebenso wie das periportale Bindegewebe mit seinen Einschlüssen, gut erhalten. Einige der Randläppchen zeigten nur eine partielle Necrose, indem der nach dem Riss zu gelegene Abschnitt bis zur Centralvene nur necrotische Zellen hatte, die übrigen Abschnitte aber gar keine. Die Capillaren waren meist deutlich zusammengefallen, ihre Kerne auch zwischen ganz necrotischen Leberzellen noch gefärbt, vielfach enthielten sie rothe Blutkörperchen, besonders in der Nähe der Blutergüsse am Riss. Das periportale Bindegewebe zeigte überall besonders in den Randabschnitten der necrotischen Theile eine zellige Infiltration mit vielen gelapptkernigen Zellen.

Der 2. Fall betraf einen 42jährigen Mann, welcher von einem Fahrstuhl gegen die Decke gequetscht worden war. Es war ein Bruch des letzten Brustwirbels zu stande gekommen mit Lähmung beider Beine, der Blase und des Mastdarms, Bruch mehrerer Rippen. Am 5. Tage trat hohes Fieber auf, als dessen Ursache eine Pneumonie angenommen wurde. Das Sensorium blieb bis zu dem am 8. Tage erfolgten Tode frei.

Die Section ergab ausser dem der Hauptdiagnose entsprechenden Befund in den uns zugesandten Lungen und Leber nur geringfügige Veränderungen: in den Lungen kleine bronchopneumonische Herde und Fettembolie geringen Grades, in der Leber mehrere Einrisse, welche durch die Kapsel eine kleine Strecke weit in das Lebergewebe eindringen. Mikroskopisch zeigten sich in diesem kleine Blutergüsse, sowie eine mangelnde oder schlechte Färbbarkeit der Kerne der Leberzellen, sowohl zwischen den kleinen Blutherden, wie unter der Kapsel noch eine Strecke weit über dieselben hinaus. Im Bereiche der Necrose waren die Capillaren leer, während sie in dem anstossenden Gewebe theilweise sogar sehr stark gefüllt waren. In dem periportalen Bindegewebe am Rande der necrotischen Abschnitte zeigte sich eine geringe zellige Infiltration.

An diese Befunde wurde ich wieder erinnert durch einen ausgezeichneten Fall von traumatischer Lebernecrose, welchen Herr Privatdozent Dr. Beneke freundlichst unserer Untersuchung zugänglich machte. Da mein früherer Assistent Herr Dr. Heile diesen Fall ausführlich beschreiben wird, so beschränke ich mich hier darauf zu bemerken, dass eine ausgedehnte anämisch-necrotische Infarcirung des Lebergewebes vorhanden war, deren Aehnlichkeit mit der embolischen Infarcirung der Nieren und der septisch-embolischen Necrose der Leber selbst sofort in die Augen sprang und sowohl an der vorliegenden farbigen Abbildung wie an dem conservirten Präparat ohne weiteres erkannt werden kann. Auch die mikroskopische Untersuchung ergab den von Niere und Milz bekannten durchaus entsprechende Befunde, mit der Besonderheit, dass ein sehr ausgesprochener Ring von sogen. Leukocytenhyperämie in den peripherischen Abschnitten, nicht genau am Rande der necrotischen Zone, sondern etwas nach einwärts, vorhanden war.

In den peripherischen Abschnitten der necrotischen Zone liess sich trotz der ausgedehnten secundären Veränderungen doch noch erkennen, dass in vielen Leberläppchen noch ein Theil der an das periportale, lebend gebliebene Bindegewebe anstossenden Leberzellen gut erhalten geblieben war.

Ueber die Ursache dieser Veränderung liess schon das von Herrn Beneke aufgenommene Sectionsprotokoll keinen Zweifel, da dasselbe bemerkt, dass in der Tiefe des Risses, in dessen Umgebung der infarcirte Gewebsabschnitt lag, ein zerrissener Ast der Pfortader und der sie begleitenden Arteria hepatica zu sehen gewesen sei. Auch bei der mikroskopischen Untersuchung wurden die Risse in den beiden Gefässen in der Nähe des infarcirten Theiles gefunden, so dass es wohl keinem Zweifel unterliegen kann, dass die Infarcirung nicht aus einem Verschluss irgend welcher Gefässe hervorgegangen, sondern dass sie die Folge eines völligen Mangels der Blutzufuhr war, weil das Blut sowohl des Pfordader- wie des Arterienastes statt in das zugehörige Lebergewebe durch die Risse in die Bauchhöhle lief. Hier war also durch die Funktionsunfähigkeit der beiden zuführenden Gefässe dasselbe erreicht worden, was in der Milz und Niere schon durch die Undurchgängigkeit der Arterie allein bewirkt wird. Um einen rückläufigen Venenstrom zu erzeugen, dazu reichte offenbar bei den in dem anämischen Theil schnell eintretenden Ernährungsstörungen,

welche die Hindernisse für die Blutströmung rasch zunehmen machten, der Druck in den Lebervenen nicht hin, deren Wurzeln in dem necrotischen Gewebe ebenso wie die Capillaren völlig frei von Blut waren, und nur, wie erst die Weigertsche Fibrinfärbung ergab ganz lockere Fibringerinnsel enthielten, wie solche in etwas reichhaltigerer Menge, mit einigen Leukocyten gemischt in den grösseren Aesten vorhanden waren.

Dass eine solche Infarcirung sich sehr schnell ausbilden kann, lehrte ein bei uns zur Section gekommener Fall in welchem der Tod schon am nächsten Tag nach der Verletzung (genau nach 30 Stunden) eingetreten war. Da fand sich entsprechend einer hämorrhagischen Infiltration des Zwerchfells in der Höhe der rechten Kuppe, eine Ablösung des Zwerchfells von der Leber und in dieser eine wallnussgrosse, mit Blut gefüllte, fetzig gestaltete Höhle, in welche man sowohl von verschiedenen in die Cava mündenden kleineren und grösseren Lebervenen, wie von einem Pfortaderaste aus mit der Sonde leicht hineingelangen konnte. In dem an die Höhle anstossenden Lebergewebe sah man deutlich blasse, frischen Niereninfarcten im Aussehen gleichende, bis über 1 cm breite Abschnitte, welche sich mikroskopisch als beginnende anämisch-necrotische Infarcte mit deutlichem Leukocytenring erwiesen. Die Blutgefässe waren völlig leer, die Leberzellen waren alle noch deutlich erkennbar, aber stellenweise schon kernlos, schollig, und wo Kerne gefärbt waren — es war dies allerdings noch bei der Mehrzahl der Zellen der Fall —, da waren sie deutlich weniger gefärbt als in den anstossenden unveränderten Gewebsabschnitten. An den gefärbten Schnitten hebt sich auch makroskopisch (Demonstration) der infarcirte Theil durch seine blässere Färbung sehr deutlich von der Umgebung ab, um so mehr als er durch den dunkel gefärbten Leukocytenring scharf abgegrenzt erscheint. Unter dem Mikroskope erweist sich dieser Ring allerdings nicht als die Grenze, des geschädigten Theiles, sondern nur als die Grenze des gleichmässig der Necrose entgegengehenden, da ausserhalb desselben noch in der Breite mehrerer Lobulusdurchmesser eine partielle beginnende Necrose zu erkennen ist, welche fast durchweg in den centralen Abschnitten der Lobuli sitzt, deren Capillaren und Centralvenen auch durch Leukocytenreichthum ausgezeichnet sind.

Da auch in diesem Falle wie in dem vorigen jede Spur von

septischer Infection fehlte — nach Microorganismen wurde vergeblich gesucht —, so dass also die Leucocytenanhäufung mit entzündlichen Vorgängen, etwa einer demarkirenden Eiterung, gar nichts zu thun hat, sondern der Ausdruck einer schweren Kreislaufstörung ist, da ferner die Gefässe in dem infarcirten Theil völlig blutleer sich erwiesen, so kann man auch hier mit vollem Recht von einer einfachen anämisch-necrotischen Veränderung reden.

Zu dem Falle mag im Uebrigen noch bemerkt werden, dass es sich um eine mit Drehung verbundene Quetschung des Rumpfes durch einen Fahrstuhl handelte und dass sich in ausgeprägter Weise die neuerdings unter der Bezeichnung Druckstauung zusammengefassten Erscheinungen ausgedehnter Hyperämie und Hämorrhagien am Hals und Kopf vorfanden.

Da Herr Coll. Braun den Fall in dieser Richtung litterarisch schon verwerthet hat¹⁾, so will ich nur noch erwähnen, dass besonders auch an der Schleimhaut der Nasenhöhlen und ihrer Nebenhöhlen sowie im orbitalen Fettgewebe reichliche Blutungen vorhanden waren, während das Gehirn völlig frei von Blutungen befunden wurde. Von sonstigen wichtigeren Veränderungen fanden sich an der Leber ausser der genannten Infarcirung noch einige subcapsuläre Blutergüsse und oberflächliche Kapselrisse, ferner im retroperitonealen Gewebe eine ausgedehnte blutige Infiltration, besonders auf der linken Seite, wo die Niere eine beträchtliche Verschiebung erfahren hatte. In der Bauchhöhle waren etwa 100 ccm Blut. Die Lungen erwiesen sich mikroskopisch voller ausgedehnter Fettembolien.

Was aus den traumatischen Infarcten der Leber unter Umständen werden kann, das ergiebt der Befund in der Leber eines Leberfahrenen, welcher 4 Wochen nach der Verletzung gestorben war. Obwohl die Leber in sehr faulem Zustande in unsere Hände kam, so konnte doch noch festgestellt werden, dass an der Grundfläche des Organes ausgedehnte Zerstörungen stattgefunden hatten und dass an der convexen Oberfläche mehrfach deutlich erkennbare infarctartige Necrosen von gewöhnlichem Verhalten vorhanden waren. An einer Stelle fand sich Eiter an der Leberoberfläche wie am Zwerchfell, sowie ein wallnussgrosser Eiterherd in der

¹⁾ H. Braun, Stauungsblutungen nach Rumpfcompression, D. Ztsch. f. Chir. LVI S. 183, 1900.

Leber. Dieser stellte aber nicht eine einfache Abscesshöhle dar, sondern enthielt, von Eiter umspült, einen festeren Körper, welcher schon makroskopisch wie necrotisches Lebergewebe aussah. An mikroskopischen Schnitten trat durchaus das Bild eines anämisch-necrotischen Lebergewebes hervor, in dessen Innerem keine Mikroorganismen sich färben liessen. Sprach schon dies dagegen, dass es sich etwa um einen septisch-embolischen Infarct gehandelt habe, so lässt die klinische Beobachtung keinen Zweifel, dass man es hier mit einer secundären Eiterung zu thun hat. Die Verletzung, bei der auch eine Infractio der 10. Rippe zu stande gekommen war, hatte am 14. Mai stattgefunden, erst am 22. traten peritonitische Erscheinungen auf, welche die Einlieferung in ein Krankenhaus veranlassten. Bei der dort vorgenommenen Eröffnung der Bauchhöhle wurde eine grosse Gallenansammlung in der Bauchhöhle festgestellt. Die Bauchhöhle wurde nach Entleerung und Reinigung drainirt; es floss in den nächsten Tagen fortwährend Galle ab, Fieber war kaum vorhanden. Nach etwa 8 Tagen trat plötzlich eine Blutung in die Bauchhöhle auf, welche sich am 11. Juni wiederholte. Die Bauchhöhle wurde nun wieder eröffnet; es fanden sich zahlreiche Verwachsungen, ein blutendes Gefäss aber nicht, so dass man sich mit der Tamponade begnügen musste, die den Tod nicht aufhielt.

Sonach nehme ich an, dass im Anschluss an ein Trauma, welches besonders an der Grundfläche der Leber im Bereiche grösserer Gallengänge und Blutgefässe Zerstörungen und Schädigungen bewirkte, mehrfache anämisch-necrotische Infarcte an der Leberoberfläche zur Ausbildung kamen, von denen der eine dann durch eine secundäre demarkirende Eiterung losgelöst wurde und so den Sequester in dem subphrenischen Leberabscess bildete.

An den anderen necrotischen Herden fanden sich als Beweis, dass sie nicht etwa erst in der letzten Lebenszeit entstanden sein konnten, ganz ähnliche reparatorische Veränderungen wie in dem ersten Falle, nämlich Bindegewebswucherung am Rande des necrotischen Gewebes (Organisation des Abgestorbenen) und Gallengangswucherungen als Beginn echter Regeneration (nach Kern- und Zelltheilungen an dem lebendig gebliebenen Lebergewebe als Ausdruck compensatorischer Hypertrophie wurde bei dem schlechten Zustande des Präparates nicht weiter gesucht). Ich gehe aber auf diesen Theil der Befunde hier nicht weiter ein; da Herr Heile im

Anschluss an den ersten Fall ausführlicher über solche berichten wird.

Es liegt mir fern, aus diesen wenigen Beobachtungen von Infarctbildung bei traumatischer Leberruptur allgemeine Grundsätze abzuleiten, aber wenn ich berücksichtige, dass ich in allen fünf daraufhin untersuchten Fällen von Leberzerreissung die Anwesenheit der necrotischen Stellen am Rande der Risse feststellen konnte und dass auch in der Litteratur schon ähnliche Angaben vorliegen, so glaube ich doch sagen zu dürfen, dass derartige Veränderungen, wenn nicht regelmässig, so doch offenbar in der Mehrzahl der Fälle vorhanden sind. Erfolgt der Tod bald nach der Verletzung, so heben sich die geschädigten Stellen weniger von der Umgebung ab, können auch leicht durch Blutgerinnsel verdeckt werden, so dass sie nur bei besonders darauf gerichteter Aufmerksamkeit erkannt werden. Eine Vermehrung der Consistenz des Gewebes kann die Erkennung fördern.

Betreffs der Entstehung der Veränderung könnte man wohl zunächst an eine Art von Commotionsnecrose denken, allein selbst für diejenigen Fälle, deren Pathogenese nicht so klar liegt, wie in dem dritten Falle, bei dem wohl Niemand an etwas Anderes als an eine Kreislaufstörung denken wird, scheint mir die Blutleerheit der Gefässe, die scharfe Abgrenzung des Lebenden gegen das Abgestorbene, die theilweise Necrose einzelner Läppchen, in dem einen Falle auch die schnelle Ausbildung der Störung durchaus dafür zu sprechen, dass mangelnde Blutströmung die Ursache für die Necrose ist, dass daher die Bezeichnung anämisch-necrotische Infarcirung gerechtfertigt ist.

Dies gilt sicherlich für die Fälle, bei welchen ein Leukocytenring am Rande der infarcirten Abschnitte gefunden wird, da dessen Auftreten eine Kreislaufstörung ähnlich der bei embolischem Verschluss von Aesten der Nieren- oder Milzarterien beweist. Dass ich bei den Leberinfarcten verhältnissmässig so häufig den Leukocytenring gefunden habe, findet entsprechend den Ausführungen Guillebeau's für die Niereninfarcte darin seine Erklärung, dass in diesen Fällen der Tod unter Verhältnissen eingetreten ist, bei welchen eine erhebliche Herabsetzung des Blutdruckes zweifellos ist.

In den Ausnahmefällen, wo in den Capillaren noch Blut gefunden wird, dürfte es sich wie bei den embolischen hämorrhagischen Infarcten der Nieren um Besonderheiten handeln, welche

an der allgemeinen Thatsache nichts ändern, dass unmittelbar mit der Gewebszerreissung in Verbindung stehende Kreislaufstörungen der Necrose zu Grunde liegen.

Discussion.

Herr Lubarsch: Ich habe in meiner Arbeit über die Parenchymzellenembolie im Jahre 1893 einen Fall beschrieben, in dem bei einem 3½-jährigen Mädchen im Anschluss an einen Sturz aus dem Fenster, wobei es auf die rechte Seite gefallen war, im Verlauf von zwei Tagen sich im rechten Theil der Leber und rechten Niere anämisch-necrotische Infarcte ausbildeten, die mit den beschriebenen völlig übereinstimmten. In diesem Falle handelte es sich aber doch wohl mehr um Commotionsnecrosen, da Rupturen der Organe nicht vorhanden waren und sich die Infarcte nur auf der vom Trauma betroffenen Seite fanden.

Herr Chiari: Ich bin der Meinung, dass bei der Necrose von Leberparenchym an der Grenze von Leberrissen ausser der durch Herrn Professor Orth zweifellos dargethanen Bildung anämisch-necrotischer Infarcte auch die direkte traumatische Ertödtung des Leberparenchyms eine Rolle spielt.

Herr Orth: Herrn Lubarsch gegenüber bemerke ich, dass sein Fall von dem meinigen wesentlich verschieden ist, da kein Riss in der Leber vorhanden war; in meinen Fällen sassen die Necrosen in unmittelbarem Anschluss an Risse. Gegenüber Herrn Chiari weise ich darauf hin, dass auch in meinen Fällen die Necrosen ausgedehnt waren und im wesentlichen längs des Risses sassen. Da nun die mikroskopischen Befunde (besonders auch Leukocytenring) dieselben waren wie in dem typischen Gefässzerreissungsfall, so glaube ich annehmen zu dürfen, dass auch die Ursache die gleiche ist, nämlich Anämie durch Zerreiſsung von Gefässen.

XVII.

Herr v. Baumgarten-Tübingen:

Experimentelle Untersuchungen über die Histologie
der Hodentuberkulose.

Der Versuch, die Histologie des Hodentuberkels auf experimentellem Wege zu erforschen und damit manche noch nicht definitiv gelöste Frage der Histogenese dieses Gebildes womöglich zur Entscheidung zu bringen, ist meines Wissens bisher von anderer Seite noch nicht gemacht worden. Diese Lücke in dem sonst ziemlich geschlossenen Kreise unserer Kenntnisse über die Histologie des Experimentaltuberkels in den verschiedenen Organen dürfte z. Th. wohl darauf zurückzuführen sein, dass es mit einigen Schwierigkeiten verknüpft ist, eine zu histogenetischen Studien geeignete Form der experimentellen Hodentuberkulose zu erzielen. Allerdings ist es ja einfach und leicht, den Hoden durch direkte intraparenchymatöse Injection von T.-B. tuberkulös zu machen. Aber dieser Infectionsmodus entspricht so wenig den natürlichen Verhältnissen, dass derselbe nicht in erster Linie zu empfehlen war. Nachdem es mir aber auf keine Weise geglückt, indirekt, d. h. auf hämatogenem oder urethralem Wege eine experimentelle tuberkulöse Infection des Hodens zu Stande zu bringen, bin ich schliesslich doch auf die direkte intraparenchymatöse Injection zurückgekommen. Gleichzeitig veranlasste ich aber Herrn Dr. Kraemer, eine Versuchsreihe mit intrakanaliculärer Injection der Bacillen vom Vas deferens aus vorzunehmen, da es fraglich war, ob bei intraparenchymatöser Injection die Bacillen in die Kanälchen eindringen würden.

Beide Versuchsreihen ergeben sehr klare und einander ergänzende Resultate.

In meinen Versuchen drang, wie nach Analogie mit anderweitigen intraparenchymatösen Injectionen zu erwarten war, die bacillenhaltige Injectionsmasse ausschliesslich innerhalb der Bahnen der Spalträume des interstitiellen Bindegewebes vor und die Bacillen wurden demnach, wie die mikroskopische Untersuchung lehrte, zunächst ausschliesslich in dem intertubulären Bindegewebe abgelagert. Hier vermehren sie sich und rufen da-

selbst unter Karyokinese der fixen Zellen des interstitiellen Bindegewebes die charakteristische Epithelioidzellen-Wucherung mit secundärer Leukocytenimmigration hervor. Die Hodenkanälchen, bereits durch die Injection mechanisch gelockert, werden durch die entzündliche Wucherung und Infiltration des intertubulären Bindegewebes mehr und mehr auseinandergedrängt und comprimirt. Ihre Epithelien fahren trotzdem eine Zeit lang fort, die unter lebhaftester Karyokinese einhergehende Thätigkeit der Spermatogenese zu entfalten; aber allmählig erlahmt und versiecht diese Thätigkeit doch, die physiologischen Mitosen werden immer spärlicher und schliesslich sistiren sie ganz. Inzwischen dringen die Bacillen z. Th. auch in die endotheliale, äussere Schicht der Wandungen der Kanälchen ein, Karyokinese und Epithelioidzellwucherung mit secundärer Leukocyteninfiltration daselbst bewirkend. Aber die feine elastische Grenzlamelle setzt dem Eindringen der Bacillen in das Epithel einen allem Anschein nach nicht unerheblichen Widerstand entgegen, denn man findet sie ziemlich spät — etwa 3 Wochen post injectionem — darin vereinzelt abgelagert. Um diese Zeit ist aber in dem erkrankten Gebiet das Hodenepithel durchweg necrotisch, in kernlose Schollen umgewandelt oder in Trümmer zerfallen, zu einer etwaigen activen Betheiligung an dem tuberkulösen Processe mithin vollkommen unfähig geworden. Es erscheint jedoch nicht nur nicht ausgeschlossen, sondern sogar wahrscheinlich, dass bei einem subtileren interstitiellen Infectionsmodus, als es diese directen interstitiellen Injectionen waren, also z. B. bei hämatogener Infection, das Hodenepithel in pathologische Wucherung gerathen und sich an der Production der epithelioiden Tuberkelzellen betheiligen würde. — Die von der intertubulären und peritubulären tuberkulösen Wucherung umschlossenen Lumina der Tubuli werden immer kleiner, die Epithelreste immer undeutlicher und verschwinden schliesslich vollständig und spurlos. Die aus den bindegewebigen und endothelialen Elementen des Interstitiums und der Tubuli hervorgegangene Neoplasie behauptet allein das Feld. Vier Wochen nach der Infection ist der an der Einstichstelle entstandene Knoten auf der Höhe seines Wachstums angelangt; von da ab grenzt er sich nach aussen scharf gegen das normale Hodenparenchym ab und im Innern beginnen die, die Verkäsung einleitenden regressiven Metamorphosen. Eine von diesen Primärknoten ausgehende Dissemination von secundären Knötchen

innerhalb des Hodenparenchyms oder ein Ascendiren des tuberkulösen Processes in das Vas deferens etc. habe ich bei diesen Versuchen nicht beobachtet; die Beobachtungszeit war offenbar hierzu zu kurz. Ich zweifle jedoch nicht, dass es gelingen werde, eine Ascension des tuberkulösen Processes vom Hoden aus auf die höher gelegenen Theile des Urogenitalapparates experimentell zu demonstrieren.

Ein ganz anderes Bild als diese intraparenchymatöse lieferte die intrakanaliculäre Injection der Bacillen in den Versuchen des Herrn Dr. Kraemer. Ich möchte seinen Schilderungen nicht vorgreifen, will daher nur kurz bemerken, dass, während in meinen Versuchen eine im wesentlichen rein interstitielle Hodentuberkulose, wie wir sie beim Menschen nach hämatogener oder lymphogener bacillärer Infection zu erwarten haben, zu Stande kam, in den Versuchen des Herrn Dr. Kraemer eine exquisite pathologische Wucherung des Hodenepithels den Process der Hodentuberkulose eröffnet und eine hervorragende Rolle in der Production der charakteristischen epithelioiden und Riesenzellen der tuberkulösen Wucherung spielt.

In diesen letzten Versuchen ist es also gelungen, diejenige Form der Hodentuberkulose experimentell zu erzeugen und histogenetisch zu verfolgen, wie sie der überwiegenden Mehrzahl der Fälle von typischer Hodentuberkulose zu Grunde liegt — den Process der tubulär und zwar im Epithel der Tubuli einsetzenden und von da nach aussen, d. h. in die Tunica propria und das interstitielle Gewebe fortschreitenden Tuberkelbildung. Was bisher nur mehr Hypothese war, eine Entstehung der Hodentuberkulose durch Eindringen von Tuberkelbacillen in die Lichtungen der Nebenhoden- und Hodenkanälchen, ist jetzt erwiesen.

Discussion.

Herr Orth: Nicht über experimentelle Hodentuberkulose, sondern nur im Anschluss daran über einen besonderen Befund in einem tuberkulösen menschlichen Hoden erlaube ich mir eine Bemerkung zu machen. In den miliaren, im Centrum völlig verkästen Knötchen konnte man noch auffällig deutlich die ebenfalls necrotische Wand von Hodenkanälchen erkennen und in einem derselben, inmitten des käsigen Centrums eines Knötchens zeigten sich zahlreiche Spermien, welche in Haematoxylin sich stark gefärbt hatten. Eine

Mikrophotographie, bei schwacher wie bei starker Vergrösserung aufgenommen, lege ich vor.

Herr Simmonds: Ich habe die von Herrn Orth mitgetheilte Beobachtung mehrfach gemacht. Sowohl innerhalb ausgedehnter tuberkulöser wie auch syphilitischer Zerstörungen des Hodens habe ich bisweilen noch Spermatozoen in grosser Zahl angetroffen und es ist mir oft erstaunlich gewesen, wie lange diese Gebilde sich erhalten hatten. Weiterhin konnte ich oft in intakten Hodenkanälchen, wenn daneben der grösste Theil des Organs zerstört war, eine deutliche Spermatogenese nachweisen.

XVIII.

Aus dem pathologisch-anatomischen Institut zu Tübingen.

Herr C. K r a e m e r - Cannstatt:

Experimentelle Beiträge zum Studium der Hodentuberkulose.

Da, wie Sie eben gehört haben, das in das Hodenparenchym direct injicirte Tuberkelvirus nur eine interstitielle Tuberkulose erzeugte, so musste, um die eventuelle Betheiligung der Hodenkanälchenepithelien zu studiren, ein anderer Infectionsweg eingeschlagen werden. Auch zum Vergleich mit der Hodentuberkulose des Menschen ist ja jene Methode nicht geeignet. — Da mir die Injection in die Arteria spermatica zunächst nicht gelang, so versuchte ich es mit dem Vas deferens, und zwar bei Kaninchen. Die Operation gelang gut, der Hoden blieb unberührt in seiner Hülle liegen, eine Eiterung trat nie ein, was beides zur Gewinnung eines klaren histologischen Bildes von Wichtigkeit ist. Es musste nur die Vorsicht gebraucht werden, das Vas defer. unter der Injectionstelle zu ligiren, da sonst die unter einem gewissen Druck stehende Flüssigkeit wieder herauslief und so die ganze Umgebung inficirt hätte. Zur Operation kamen 7 Thiere; 2 davon wurden nur ligirt, bei den andern 5 wurde vorher ca. $\frac{1}{2}$ Spritze einer

Tuberkelbacillen-Aufschwemmung injicirt. Es starb ein Thier nach 7 Tagen, ohne besonderen Befund als Coccidiose. Die anderen Thiere wurden getödtet nach 14 T., 20 T., 3 und 4 Wochen. Die Organe kamen noch lebenswarm in die Fixationsflüssigkeit, theils Sublimat, theils Zenker'sche Flüssigkeit.

Das Resultat war folgendes: das Vas def. und der Schwanz des Nebenhodens waren ziemlich stark erweitert, besonders in den späteren Stadien, auch bei den einfach ligirten. Die Lumina waren strotzend gefüllt mit Spermatozoen, bei den tuberkulösen Thieren auch mit zelligem Inhalt und massenhaft Bacillen. Die Spermatitenbildung in den Hodencanälchen war durch die einfache Ligatur einmal nach 20 Tagen nicht gestört, das andere Mal fehlte sie nach 14 Tagen; bei den tuberkulösen Thieren war sie stets vorhanden, falls der Hoden nicht selbst erkrankt war. — Tuberkulose des Hodens selbst erzielte ich nach 3 und 4 Wochen. Ganz vereinzelte Bacillen fand ich zwar schon nach 7 und 14 Tagen, aber nur in 3—4 Canälchen, wogegen im Nebenhodenkopf solche schon massenhaft vorhanden waren.

Die histologischen Veränderungen des Vas def. und des Nebenhodens sollen hier nicht berücksichtigt werden, weil nicht zum Thema gehörig. Im Hoden selbst fand ich nach 3—4 Wochen Folgendes: Zunächst fiel auf, dass gar keine Spermatitenbildung mehr zu sehen war; auch im Inhalt des Nebenhodens fehlten die Spermatozoen vollkommen. In den nicht specifisch erkrankten Canälchen sind nur noch 1—2 Zellschichten vorhanden, mit spärlichen physiologischen Mitosen; die Kerne, meist etwas blasser gefärbt, verschwinden nach innen zu vollständig. Hier ist nur eine blasse, netzförmige, structurlose Substanz zu sehen. Die erste specifische Veränderung beginnt nun intracaniculär, gemäss dem Infectionswege. Zuerst sieht man einige Zellen mehr in's Innere hervorragen, dann auch solche im Lumen frei oder mit der Wand zusammenhängend liegen. Diese Zellen vermehren sich immerzu, ihr Kern wird bläschenförmig, bleibt aber gut färbbar; der Zellleib wird grösser und dunkelfarbiger. Leukocyten sieht man da und dort, besonders in der Mitte in etwas grösserer Zahl. Während so allmählich das ganze Canälchen ausgefüllt ist, hat sich auch die Wand, die ja sonst nur eben sichtbar ist, in der deutlichsten Weise verändert und bildet jetzt 4—5 Lagen concentrischer, ringförmig angeordneter, platter Zellen. Ich bemerke hier vorweg, dass

in diesem Ring noch keine Bacillen zu sehen sind, oder dass sie von innen gerade erst einzuwandern beginnen. Es ist dies somit als einfach entzündliche Hyperplasie zu betrachten, ähnlich z. B. den Verdickungen der Pleura über tuberkulösen Heerden. Nun beginnt im Centrum der Canälchen ein Undeutlichwerden der Zellcontouren, die Kernfarbe diffundirt in die Umgebung, und dies setzt sich langsam nach der Peripherie fort, bis dass der Inhalt des Canälchens nun vollständig aus einer structurlosen Masse besteht. Die Wand mit den Ringschichten hat sich bis dahin auch wieder verändert. Die concentrischen platten Zellen nehmen eine breitere klumpigere Form an, bis dann der ganze Ring aus ähnlichen Zellen besteht, wie sie vorher im Canallinnern zu sehen waren. Jede dieser Zellen beansprucht nun mehr Platz als vorher, und schon darum muss sich die Wand erheblich verbreitern. Aber immer ist sie noch als Ring zu erkennen und hebt sich deutlich von dem intertubulären Gewebe mit den Gefässen und den Leucocyten in deren Umgebung ab. — Des Weiteren sieht man einzelne Zellstränge zwischen den intertubulären Gefässen hindurch, von einer Canalwand zur andern hinüberziehen, erst seltener, dann häufiger und breiter, bis schliesslich die einstige Ringform nicht oder kaum mehr zu erkennen ist. — Im Canälchen selbst hat einstweilen der vorher noch mehr körnige Inhalt einer homogeneeren, rothgefärbten Substanz Platz gemacht, und diese Veränderung hat auch schon die inneren Theile der Wand ergriffen, wobei aber das einstige Lumen meist noch recht deutlich durch eine kleine Lücke (Alkoholschrumpfung) und durch die stellenweise noch erhaltene Basalmembran gekennzeichnet ist. — So weit ist der tuberkulöse Process nach 4 Wochen gediehen. Man sieht jetzt scheiben-, nieren- oder biscuitförmige Verkäsungen eingelagert in eine Masse epitheloider Zellen. Einige Gefässchen oder leukocytäre Züge und Gruppen deuten bisweilen noch an, wo die intertubuläre Abgrenzung einst statthatte. — Die einzelnen Lobuli aber heben sich noch deutlich von einander ab.

Was nun die Tuberkelbacillen betrifft, so sind sie schon in manchen der specifisch noch unveränderten Canälchen vereinzelt zu finden, offenbar erst eingeschleppt. Je mehr Zellen vorhanden sind, desto häufiger findet man sie, bis sie schliesslich massenhaft, oft sternförmig in Zellen gruppirt, auftreten.

Bei Vorversuchen zu diesen Experimenten habe ich das Vas

def. einige Male mit Methylenblau injicirt. Dabei wurden das Vas def. und die korkzieherartigen Windungen am Schwanz des Nebenhodens stark aufgetrieben und blau gefärbt. Weiter sah man die Flüssigkeit nicht dringen. Ebenso glaube ich, dass auch die Bacillen nicht direct in die Hoden injicirt wurden, sonst hätte ich doch wohl mehr von solchen, zumal nach 14 Tagen, darin finden müssen. Ich glaube vielmehr, dass, begünstigt durch die sich steigernde Ausdehnung des Canalsystems in Folge des wachsenden Innendrucks der Inhalt allmählich von dem stark muskulösen Vas def. nach unten gepresst wurde, um so mehr, da ja der Weg nach oben verschlossen war. Die Bacillen sammelten sich somit am Ende der Canäle an, und so erklärt sich die scheinbar paradoxe Thatsache, dass bei der Infection des Vas def. die entferntesten Theile am stärksten ergriffen wurden, nämlich der Hoden, dann der Nebenhodenkopf u. s. w.

Wenn nun auch diese Experimente nicht ohne Weiteres mit den Verhältnissen beim Menschen zu vergleichen sind, so ist doch wenigstens die Möglichkeit der Entstehung der Hodentuberkulose von den Hodencanälchen aus damit bewiesen. — Was die Betheiligung der Epithelien der Hodencanälchen anlangt, so sind die intracaniculär angehäuften Zellen zweifellos auf eine Proliferation dieser Epithelien zurückzuführen, da schlechterdings keine andere Entstehungsmöglichkeit vorliegt — die Endothelzellen der Wand waren ja anfangs sehr scharf abgegrenzt —, und da diese Zellen sicher auch keine Degenerationsformen sind. Der definitive Beweis steht allerdings noch aus. Karyokinesen habe ich nämlich in den erkrankten Hodencanälchen keine gefunden, die übrigens hier wegen der schon physiologisch zahlreich vorhandenen Mitosen mit Vorsicht zu beurtheilen sind. Auch waren Riesenzellen in- und ausserhalb der Canälchen nur hier und da angedeutet. Die zu grosse Menge der Bacillen, vielleicht auch die Ligatur, haben da wohl störend gewirkt. Ich hoffe daher in weiteren, etwas modificirten Experimenten, mit denen ich beschäftigt bin, diese Dinge klarer stellen zu können.

Das Weiterschreiten des tuberkulösen Processes vom Canalinernen zur Wand, von da zum intertubulären Gewebe u. s. w., entspricht ganz dem, was wir, besonders seit den grundlegenden Untersuchungen Baumgartens, darüber wissen.

Das Weiterwandern der Bacillen ist überall durch das Auf-

treten von Epitheloidzellen markirt. Die sekundäre Rolle der Leukocyten bei der Entstehung des Tuberkels ist hierbei unverkennbar. (Folgt Demonstration von Abbildungen und mikroskopischen Präparaten.)

XIX.

Herr Lubarsch-Posen:

Ueber die diagnostische Bedeutung der sogenannten miliaren Lebergummata.

Unter miliaren Lebergummata versteht man bekanntlich kleine, oft mit dem blossen Auge kaum wahrnehmbare Herde in der Leber von Neugeborenen oder zu früh geborenen Früchten. Nicht selten erscheint dabei die Leber nur auffallend gross; blutreich, fest und dunkelroth gefärbt, während in anderen Fällen in nicht wesentlich vergrösserten Lebern ganz diffus eingestreute graue oder leicht gelbliche kleinste Herde hervortreten. Histologisch erweisen sich diese Herde als Ansammlungen einkerniger runder Zellen, die sowohl intralobulär, als auch im interlobulären Bindegewebe gelegen sind, das selbst dabei mehr oder weniger ausgeprägte Wucherungserscheinungen aufweisen kann. Derartige Herde werden ziemlich allgemein — man vergleiche nur die Lehrbücher von Ziegler, Orth, Birch-Hirschfeld, Kaufmann, bei den Franzosen von Lancereaux — als charakteristisch für angeborene Syphilis angesehen. Da mir schon seit längerer Zeit Zweifel aufgestossen waren, ob in der That den gekennzeichneten kleinen Herden eine derartige diagnostische Bedeutung mit Recht zukommt, benutzte ich das ziemlich reiche Material von Neugeborenen und Föten, das mir in Posen zur Verfügung stand, zu systematischen Untersuchungen über diese Frage. Hierbei konnte ich bald feststellen, 1. dass derartige Herde bei Föten nur selten ganz vermisst werden, bei Neugeborenen im Alter von mehr als 1 Monat dagegen nur selten zu finden sind; 2. dass massenhafte Ansammlungen ‚miliarer Gummata‘ auch in solchen Fällen vorkommen, in denen sonstige sicher syphilitische Veränderungen in anderen Organen vollkommen vermisst wurden. Auch waren nicht ganz selten solche Fälle da-

runter, in denen der Kliniker trotz genauester Untersuchung bei den Eltern keine Anzeichen von Syphilis entdecken konnte und von diesen auch Syphilis entschieden in Abrede gestellt wurde. Wenn auch hierauf nicht sehr viel gegeben werden kann, so befand sich doch ein Fall darunter, bei dem wenigstens mit sehr grosser Wahrscheinlichkeit Syphilis ausgeschlossen werden konnte. Es handelte sich um eine bis dahin völlig gesunde Frau, die ihrem ebenfalls ganz gesunden, kräftigen und äusserst soliden Manne 6 ganz gesunde, noch lebende Kinder geboren hatte — niemals Abort- oder Frühgeburt. Vor ca. 1½ Jahren erkrankte die Frau an Nephritis und nun kam es in der nächsten Schwangerschaft zur Frühgeburt von Zwillingen im 8. Monat. Die Placenta war übersät mit weissen Infarkten und in den Lebern beider Kinder, die schon makroskopisch kleine graue Knötchen erkennen liessen, fanden sich zahllose ‚miliare Gummata‘, durch welche die Leberstruktur vollkommen verwischt erschien und eine Compression der Leberzellenbalken zu Stande kam. — Noch sicherer gelang es aber in drei anderen Fällen das Vorhandensein von Syphilis auszuschliessen. Bei einer an eitriger Meningitis und Lungenabscessen verstorbenen Frau, die im ganzen Körper nicht die geringsten auf Syphilis zu beziehenden Veränderungen aufwies, fand sich im Uterus ein etwa 7½ Monat alter Fötus. Die Section des Fötus ergab zahlreiche subepicardiale, subpleurale und subpiaie Blutungen, feste, blutreiche vergrösserte Leber, in der sich mikroskopisch zahlreiche miliare Herde und geringe interlobuläre Bindegewebsvermehrung vorfand. In den anderen Organen keine syphilitischen Veränderungen. — In einem zweiten Falle, wo eine Frau im eklamptischen Anfalle unentbunden starb, konnte durch die Section das Freisein der mütterlichen Leiche von syphilitischen Veränderungen festgestellt werden. In der Leber des achtmonatlichen Fötus waren aber wieder reichlich die bekannten miliaren Herde vorhanden, während sowohl Lunge, wie Knochen und Gehirn keine Anzeichen syphilitischer Veränderungen darboten. In einem dritten Fall handelte es sich um ein 14 Tage altes Kind, das an einer von einer eitrigen Rhinitis her entstandenen eitrigen Meningitis zu Grunde gegangen war. Auch hier enthielt die Leber, wenn auch nicht in sehr grosser Zahl, typische miliare Rundzellenherde. Auch hier waren alle übrigen Organe frei von Syphilis und als einige Zeit später die Mutter an chronischer Lungentuberkulose zu Grunde ging, konnten

auch bei ihrer Section keine syphilitischen Veränderungen gefunden werden. — Diese drei Fälle beweisen wohl mit Sicherheit, dass typische miliare Gummata in der Leber auch ohne Syphilis vorkommen können und sonach diese Bildungen nicht charakteristisch für Syphilis sind. — Nachdem dies zunächst festgestellt war, musste die Frage aufgeworfen werden, ob es nicht doch möglich ist, histologisch die syphilitischen von den nicht syphilitischen Herden zu unterscheiden. Es wurden daher zahlreiche verschiedenartige Färbungen — besonders auch mit Rücksichtnahme auf Zellgranulirungen — vorgenommen; es liessen sich aber durchgreifende Unterschiede nicht finden. Sowohl die syphilitischen wie die nicht syphilitischen Herde bestehen zum grössten Theil aus einkernigen Rundzellen, deren Protoplasma keine Granula aufweist; nur ganz ausnahmsweise kommen zwischen ihnen acidophile Zellen vor. Gelapptkernige Leukocyten sind in zweifellos syphilitischen miliaren Herden meist nur in sehr geringer Zahl vorhanden oder fehlen auch ganz, während sie in den beiden Fällen, wo frische infectiöse Processe bei der Mutter bzw. dem Neugeborenen bestanden hatten, reichlicher vorhanden waren. Ein ganz durchgreifender Unterschied liegt aber auch darin nicht, da in den Fällen, wo bei der Mutter Eklampsie bzw. Nephritis bestand, die Leberherde so gut wie frei von gelapptkernigen Leukocyten waren. Dagegen sind alle diejenigen Fälle, wie ich sie früher gelegentlich beobachtet habe, in denen man Mikroorganismen (Staphylo- und Streptococcen) in den Herden nachweisen kann, oder wo die Herde sich um necrotische Leberzellen herumgruppieren und überwiegend aus gelappt- und mehrkernigen Leukocyten bestehen, ohne weiteres von den syphilitischen Processen zu unterscheiden. — Ein Unterschied besteht in dem Verhalten des interlobulären Bindegewebes. In vielen Fällen von angeborener Lebersyphilis mit miliaren Herden besteht daneben eine ausgeprägte Bindegewebswucherung, während sie in den Fällen nicht-syphilitischer Herde meist völlig fehlt. Allerdings möchte ich nur eine ausgeprägte stärkere Bindegewebswucherung zur Differentialdiagnose verwenden, während geringe Bindegewebsvermehrung, wie einer meiner Fälle zeigt, auch ohne Syphilis vorkommen kann. — Was die Ursache der nicht-syphilitischen Herdbildungen anbetrifft, so scheint es mir wahrscheinlich, dass ähnlich wie im postembryonalen Leben, auch im intrauterinen infectiöse und toxische Stoffe eine Ansammlung einkerniger Zellen (Lympho-

cyten) veranlassen. — Ich komme daher zu folgenden Ergebnissen: 1. Die sogenannten miliaren Lebergummata sind nicht unter allen Umständen pathognomonisch für Syphilis. 2. In allen Fällen, in denen sonstige syphilitische Veränderungen im Körper des Fötus oder Neugeborenen fehlen, ist der Befund der miliaren Leberherde nicht genügend zur Stellung der Diagnose Syphilis. 3. Dies gilt ganz besonders dann, wenn bei der Mutter selbst acut infectiöse oder schwere toxische Erkrankungen oder bei dem Neugeborenen bzw. Foetus selbst infectiöse Processe vorhanden sind. 4. Differential-diagnostisch ist ausserdem noch das Verhalten des Bindegewebes und der Gehalt der Herde an gelappt- und mehrkernigen Leukocyten von Bedeutung.

Discussion.

Herr Marchand: Die Anschauung, dass die von Herrn L. untersuchten Rundzellen-Infiltrate nichts mit congenitaler Syphilis zu thun haben (wie Marchand mit vielen Anderen früher ebenfalls annahm), kann ich nur bestätigen. Im Anschluss an die eingehenden im pathologischen Institute in Marburg ausgeführten Untersuchungen von Saxer über die Entstehung der rothen und farblosen Blutkörperchen hat Marchand vielmehr die Ueberzeugung gewonnen, dass diese sogenannten miliaren Gummata nichts anderes sind, als die normalen Zellenanhäufungen wie in der foetalen Leber, die sich mehr oder weniger lange Zeit nach der Geburt erhalten können. Dass hierauf infectiöse Processe einen gewissen Einfluss haben ist nicht ausgeschlossen.

Herr Virchow hat die Bezeichnung Lebergummata gegeben, hat aber nicht behaupten wollen, dass die sogenannten miliaren Lebergummata ein Beweis für Lues sind.

Herr Lubarsch: Meine Mittheilungen haben sich eben deswegen nicht gegen unseren verehrten Herrn Vorsitzenden gerichtet, da dieser nie behauptet hat, dass die sogenannten miliaren Gummata absolut characteristisch für Syphilis sind. Dass die als miliare Lebergummata bezeichneten Herde identisch sind mit den in den Lebern normaler Föten vorkommenden, mit der Blutbildung in Zusammenhang stehenden Herde, gebe ich zu. Diese Herde sind aber um so spärlicher, je älter der Fötus, und bei Neugeborenen können sie so

gut wie ganz fehlen. Sind sie bei älteren Föten und Neugeborenen in grosser Anzahl vorhanden, so bedeutet das noch immer eine Störung in ihrer Rückbildung, also einen krankhaften Vorgang, der wohl häufig durch Syphilis, nicht selten aber auch durch andere Krankheiten bedingt ist. — Und das war es, was ich hier hervorheben wollte.

Herr Simmonds: Ich habe mehrfach bei zweifellos syphilitischen Kindern makroskopisch sichtbare miliare Gebilde in grosser Zahl gefunden, die mikroskopisch sich nur als Necroseherde ohne Anhäufung von Rundzellen präsentirten. Hat Herr Lubarsch ähnliches bei seinen Untersuchungen angetroffen?

Herr Lubarsch: Ich habe ähnliches nur einmal bei echter Syphilis, sonst nie beobachtet.

XX.

Herr Lubarsch-Posen:

Zur Kenntniss der Knochenbildungen in Lunge und Pleura.

Von den Knochenbildungen der Lunge haben besonders diejenigen grössere Beachtung gefunden, die in Form grösserer verästelter Gebilde, welche meist schon dem blossen Auge als Knochen imponirten, auftreten. Sie sind als so bemerkenswerte Befunde betrachtet worden, dass fast jeder einzelne Fall eine gesonderte, ausführliche Beschreibung und Bearbeitung gefunden hat und besonders die Beziehungen zu den echten Osteomen erörtert wurden. Dagegen sind die kleineren, mehr als kleine Knoten oder Platten auftretende Knochenbildungen, denen meistens makroskopisch die histologische Structur nicht angesehen werden kann, weniger berücksichtigt worden. Nur Orth erwähnt in seinem Lehrbuche, dass er in alten verkalkten Indurationsherden der Lungenspitze Knochen gefunden; ähnliches hat Bensen in seiner Dissertation beschrieben und auch Arnsperger hat in seinem Fall von verästelter Knochenbildung daneben Knochengewebe in Lungenindurationen gesehen. — Da die Frage der Knochenbildungen in der Lunge für die gesamte Metaplasiefrage von Bedeutung ist, so habe ich im Anschluss an eine zunächst vereinzelt Beobachtung systematische Untersuchungen theils selbst vorgenommen, theils durch meinen

Volontärassistenten, Herrn Pollack, vornehmen lassen. Bei einer 74jährigen Frau, die zahlreiche Knochenplättchen an der Lungenpleura aufwies, fanden sich in der Lungensubstanz neben verästelten Knochenstückchen auch gelbe verkalkte rundliche Herde, die man bekanntlich für gewöhnlich als verkalkte tuberculöse Partien bespricht, in denen sich aber um necrotische Gewebspartien deutlich feine Knochenbälkchen nachweisen liessen.

Es wurden nun systematisch alle derartige verkalkte gelbe Herde der Lunge auf das Vorkommen von Knochengewebe untersucht. Es ergab sich dabei das überraschende Resultat, dass in der That fast regelmässig in derartigen Herden Knochensubstanz vorkommt; unter 25 bisher gesammelten Fällen, war 18mal ein positives und nur 5mal ein negatives Resultat zu verzeichnen, während 2 Fälle noch nicht so genau untersucht werden konnten, dass ein bestimmtes Urtheil abgegeben werden könnte¹⁾. Im allgemeinen waren es ältere Personen von über 50 bis zu 85 Jahren, doch konnten auch bei Individuen von 6, 21, 35, 39, 40, 43 Jahren positive Befunde erhoben werden. — In nicht wenigen Fällen konnte schon bei der frischen Untersuchung Knochengewebe entdeckt werden, in anderen Fällen war eine äusserst subtile Untersuchung auf Serienschnitten nöthig, um die kleinen und nur vereinzelt auftretenden Knochenbälkchen zu entdecken und mag dies auch der Grund sein, warum bisher ähnliche Befunde von anderer Seite nicht erhoben worden sind. Was die mikroskopische Structur der Herde anbetrifft, so sieht man meist einen centralen krümlich necrotischen, mit Kalksalzen beladenen Herd, der allseitig von einer mehrfachen Schicht derben, kernarmen Bindegewebes umgeben ist.

Die dem Herde zunächst anliegende Bindegewebsschicht enthält reichlich Kalkkrümel und an sie schliesst sich direct das Knochenwebe an, das mitunter eine erhebliche Ausdehnung besitzt, nicht selten aber, wie schon erwähnt, nur in Form ganz kleiner, leicht übersehbarer Bälkchen auftritt. Die Knochenstückchen entsprechen in ihrem Bau meist dem spongiösen Knochen, da reichlich Knochenmark vorhanden zu sein pflegt; nur selten hat man es mit compacten, markarmen Knochen zu thun. Das Knochenmark

¹⁾ Die inzwischen fortgesetzten Untersuchungen haben, soweit es sich um typische gelbe kalkige Herde handelt, 45 positive und nur 8 negative Resultate ergeben.

ist typisch gebaut, reich an Fettzellen, nur mitunter von fibrösem und schleimigem Character; fast regelmässig enthält es reichlich mit Kohlenstaub angefüllte Zellen. Die Umwandlung des Bindegewebes in Knochen scheint meist direct vor sich zu gehen, Osteoblastenbildung wurde nicht beobachtet, nur in einem Fall konnte ein knorpeliges Zwischenstadium nachgewiesen werden. Was den Sitz der Knochenherde anbelangt, so lassen sich niemals Beziehungen zu knorpelführenden Bronchien nachweisen und wenn auch eine Betheiligung von Bronchiolenwandung nicht immer ausgeschlossen werden kann, so ist doch mitunter die Entwicklung des Knochens innerhalb von Alveolen ausgehend von den Alveolarsepten eclatant, was namentlich bei Anwendung der Weigert'schen Elastinfärbung deutlichst hervortritt. — Was die Entstehungsweise der beschriebenen Herde anbelangt, so scheint die Ablagerung von Kalksalzen in den necrotischen Lungenherden den Anstoss zur Verknöcherung des Bindegewebes zu geben. — Von diesen beschriebenen, mehr einem chronisch-entzündlichen Vorgang das Dasein verdankenden Herden sind die viel selteneren, grösseren kugeligen Knochenbildungen zu trennen, die mehr als Osteome angesehen werden müssen, oder besser gesagt, ossificirende Enchondrome sind. — Wenigstens habe ich in dem einzigen Fall, der mir zur Untersuchung kam, aufs deutlichste den Ausgang des Knochengewebes von dem Knorpel der Bronchialwand nachweisen können. — Aehnlich kann man auch bei Knochenbildungen der Pleura mehr geschwulstartige von mehr entzündlichen Formen trennen. Freilich sind die Knochenbildungen der Pleura überhaupt sehr viel seltener, als die der Lunge. Trotzdem ich vielfach die bekannten sehr harten weissen Verdickungen der Lungenpleura untersucht habe, habe ich in ihnen weder Knorpel- noch Knochengewebe entdecken können. Dagegen kommen mitunter bei alten Leuten an der Lungenpleura ganz platte und flach aufliegende knochenharte graue Erhebungen vor, die die Structur von compactem Knochengewebe aufweisen und deutlich von dem pleuralen Bindegewebe sich entwickeln. Von anderer Art sind dagegen die mehr tumorartigen Pleuraosteome, die meist nicht unerhebliche Grösse erreichen, von knolliger und höckriger Oberfläche und unregelmässiger Gestalt sind. In den 3 Fällen, die ich gesehen (einen in Rostok, zwei in Posen) hingen die Gebilde nur durch einen feinen Faden mit der Lungenpleura zusammen. Histologisch enthielten sie neben derbem homogenem Bindegewebe stets

Knorpel- und Knochensubstanz, lassen aber auch zum Theil in erheblicher Ausdehnung necrotische Abschnitte erkennen.

Was die Beziehungen der beschriebenen Befunde zur Metaplasiefrage anbetrifft, so möchte ich hier hervorheben, dass sie gerade durch ihre grosse Häufigkeit und Regelmässigkeit beweiskräftig sind. Zwar wird ja z. Z. von den meisten Autoren zugegeben, dass die verschiedenen Bindegewebsarten in einander übergehen können — aber es fehlt doch auch nicht an solchen, die die Metaplasie gänzlich leugnen und geneigt sind, wenn sie an einem Orte, wo normaler Weise Knochensubstanz nicht vorkommt, solche finden, anembryonale oder postembryonale Gewebsvorlagerungen zu denken. Bei den im Ganzen nur sehr selten vorkommenden Verknöcherungen in der Arterienwand, von intermusculärem Bindegewebe etc. ist eine derartige Annahme nicht leicht zu widerlegen. Wenn man aber mit so grosser Regelmässigkeit, wie ich es beschrieben, Knochenbildungen um verkalkte Lungenherde auftreten sieht, kann man eben auf Grund der Regelmässigkeit und Häufigkeit der Befunde die Annahme von embryonaler oder postembryonaler Gewebsverlagerung zurückweisen. — Deswegen möchte ich in meinen Untersuchungsergebnissen ein gutes Beispiel für eine echte metaplastische Knochenbildung sehen.

Discussion:

Herr Orth: Ich habe vor einigen Jahren von Herrn Bensen in seiner Dissertation einen ähnlichen Fall von Lungenstein mit Knochenhülle beschreiben lassen; wir kamen ebenfalls zu der Anschauung, dass es sich um metablastische Knochenbildung handele. Er hat dabei auch die Knochenplättchen der Pia mater berücksichtigt, welche typische metablastische Knochenbildungen darstellen.

Herr Marchand erblickt in den Befunden des Herrn Lubarsch eine erfreuliche Bestätigung der Annahme, dass echter Knochen aus Bindegewebe überall dort entstehen kann, wo hinreichend Kalksalze zur Verfügung stehen, wo also Verkalkung vorausgegangen ist. Marchand erinnert an das vor längerer Zeit von ihm beschriebene Vorkommen von echtem Knochen in der Arterienwand bei Arteriosclerose, welches auch von Anderen mehrfach gefunden wurde, sodann an die von Herrn A. Barth angestellten Versuche mit Einführung von Knochenasche in die Bauchhöhle einer Katze, wo sich einmal eine beginnende Knochenbildung in der Umgebung nachweisen liess.

Herr Hansemann: Ich will die ganze Frage der Metaplasie hier nicht aufrollen und nur zu den Ausführungen des Herrn Lubarsch bemerken, dass es mir nicht erwiesen scheint, dass die Knochenbildungen in der Lunge nicht in Beziehung zu Knorpelbildungen stehen sollen. Wenn die Dinge so entstehen, dass sich zuerst ein necrotischer Herd bildet, der sich abkapselt und in dieser Kapsel Knochen sich entwickelt, so ist es doch schwer zu sagen, ob bei dieser reactiven Wucherung sich nicht Perichondrium betheiligt. Ich will nicht behaupten, dass es so sei, ich möchte nur behaupten, dass durch die Angaben des Herrn Lubarsch die Betheiligung des Perichondriums nicht ausgeschlossen ist.

Was die Pleura costalis betrifft, so findet man in dieser häufig submiliare und etwas grössere Knorpelinseln, und es gelingt zuweilen, den Zusammenhang mit den Rippen in einem dünnen Stil mikroskopisch nachzuweisen. Ich möchte aber damit natürlich die Knochenbildung aus Bindegewebe an anderen Stellen in keiner Weise leugnen, da sie ja mit Sicherheit nachgewiesen wird. In der Deutung differire ich etwas von den gewöhnlichen Anschauungen und behalte mir vor, bei anderer Gelegenheit ausführlich darauf zurückzukommen.

Herr Askanazy hat Knochenbildung in einer Laparotomienarbe im Bereiche der Aponeurose gesehen und glaubt auch, dass wir für manche Fälle ohne die Annahme der Metaplasie aus Bindegewebe, namentlich aus sehnigem, nicht auskommen.

Herr Morpurgo: Ich habe einmal Verknöcherung der Schleimhaut der Harnblase in Form von dünnen Lamellen gesehen. Unter den Knochenlamellen waren richtige Osteoblastenreihen zu sehen und von den Gefässen der Schleimhaut gingen Sprossen in Canäle des Knochens hinein. Es handelte sich um eine chronischen Cystitis in Folge von Steinbildung.

Was die künstliche Bildung von Knochen durch Einbringung von Kalk im Bindegewebe betrifft, so glaube ich, dass dieses nur unter besonderen Umständen möglich sei, da ich sehr viele diesbezügliche Versuche mit ausgeglühten Knochen ausgeführt habe ohne positive Resultate zu erzielen.

Herr Ponfick: Gegenüber den von Herrn Hansemann betreffs der metaplastischen Verknöcherung geäusserten Zweifel möchte ich an die Verknöcherungen erinnern, welche sich an einem so neutralen Gebiete, wie dem Muskelgewebe gar nicht so selten

entwickeln. Hier beobachtet man nämlich, am häufigsten und unabhängig von jeder Beziehung zu irgend welchen Bestandtheilen des Skeletts, gar nicht so selten Verkalkungen umschriebener Bezirke der Adduktoren und zwar ist zunächst die contractile Substanz von der Infiltration betroffen. Weiterhin aber wird das intermuskuläre Gewebe mitergriffen und hieran schliesst sich alsbald eine so ausgeprägte Verknöcherung, dass hier eine echte Metaplasie lockeren fibrillären Bindegewebes im Knochengewebe unbestreitbar ist.

Herr Lubarsch: Ich habe den Hauptnachdruck bei meiner Mittheilung darauf legen wollen, dass mit einer förmlichen Regelmässigkeit in den beschriebenen Lungenherden Verköcherungen auftreten und deswegen sonstige Befunde von Knochenbildung aus Bindegewebe nicht erwähnt. Ich habe gerade darauf besonders geachtet, habe aber z. B. in der Pia mater cerebralis unter ca. 500 Sectionen nur ca. 14mal Knochenplättchen gefunden, dabei war noch meist Verwachsung mit der Dura vorhanden, so dass diese Fälle kein Beispiel für Metaplasie bilden. Noch viel seltener ist die Verknöcherung in den Arterien. Die beschriebenen Verknöcherungen in der Lunge sind aber sogar noch viel häufiger, wie die in der Choroidea, und scheinen mir dadurch gerade besonders deutlich für die Metaplasie zu sprechen.

Herr Chiari glaubt, dass Knochenbildung in verkalkten Arterien doch nicht so selten ist.

XXI.

Herr v. Baumgarten-Tübingen:

Ueber die histologische Differentialdiagnose
zwischen tuberkulöser und gummöser Orchitis.

Meine Herren! Wenn es auch im Allgemeinen leicht ist, nach den zuerst von Virchow festgestellten Grundsätzen der makro- und mikroskopischen anatomischen Differentialdiagnose Tuberkulose und Syphilis des Hodens zu unterscheiden, so kommen doch, wie

bereits Virchow hervorgehoben, Fälle vor, in denen es schwer ist, beide Processe auseinanderzuhalten. Die gelegentlichen Schwierigkeiten der Unterscheidung haben sich im Laufe der Zeit eher vermehrt als vermindert.

Allerdings besitzen wir seit beinahe 20 Jahren in den specifischen Tuberkelbacillen ein absolut sicheres Kriterium der tuberkulösen Infection. Aber erstens ist in sehr chronisch verlaufenden und älteren Fällen — und diese sind es ja meistens, welche die Schwierigkeit jener Unterscheidung darbieten — der Nachweis der Bacillen durchaus nicht immer leicht zu erbringen und wird bisweilen vergeblich erstrebt; der negative Befund der Tuberkelbacillen schliesst also nicht mit Sicherheit die Tuberkulose aus; andererseits schliesst der positive Befund dieser Bacillen nicht die Syphilis aus, indem eine Combination von Syphilis und Tuberkulose vorhanden sein könnte. So wichtig und in vielen Fällen ausschlaggebend also auch die Tuberkelbacillen für die Differentialdiagnose sind und so unerlässlich die Untersuchung auf dieselben in zweifelhaften Fällen ist, so ruht doch auch heute noch in nicht wenigen Fällen der Schwerpunkt der Entscheidung in der histologischen Differentialdiagnose.

Nun sind ja gerade auch über die Histologie der Hodentuberkulose und der Hodensyphilis in den letzten 2 Jahrzehnten zahlreiche Specialuntersuchungen angestellt worden und ich selbst habe ein verhältnissmässig grosses Material im Laufe der Jahre genau mikroskopisch, sowohl histologisch als bakteriologisch, untersucht. Es sind mehr als 60 Fälle von Hodentuberkulose und 19 Fälle von Hodensyphilis, über welche ich nach meinen Untersuchungen Aufzeichnungen habe. Aber gerade die Bereicherung unserer Kenntnisse auf diesem Gebiete hat die histologische Differentialdiagnose mehr complicirt, als vereinfacht.

Nachdem Langhans die Riesenzelle des Tuberkels schärfer characterisirt und sie von anderweitig vorkommenden Riesenzellen abgegrenzt hatte, schien in diesen Langhans'schen Riesenzellen ein ganz charakteristisches histologisches Kennzeichen der Tuberkulose gegenüber der Syphilis gegeben zu sein. Nun fand ich aber, wie ich das schon in den Jahren 1876 und 1877 publicirt habe, typische Langhans'sche Riesenzellen und mit solchen ausgestattete tuberkelartige Knötchen in einer Anzahl von Producten, die ihren ganzen klinischen und makroskopisch-anatomischen Verhalten nach als Gummata oder Syphilome angesprochen werden mussten. Unter den hierher gehörigen Fällen befanden sich u. A. auch mehrere

Fälle von Hodenerkrankung, die theils von Professor v. Recklinghausen, theils von Professor Ernst Neumann als gummöse Affectionen des Hodens diagnosticirt worden waren. Was konnte man in der Zeit vor Entdeckung der Tuberkelbacillen daraus anders schliessen, als dass nicht nur die Tuberkulose, sondern auch die Syphilis die Fähigkeit besitze, Structurgebilde von der Form der Langhans'schen Riesenzelle und des Riesenzelltuberkels hervorzubringen? Das anfänglich negative Resultat meiner Untersuchung einschlägiger Fälle auf Tuberkelbacillen musste mich in der besagten Schlussfolgerung bestärken. Weitere Beobachtungen aber veranlassten mich, meinen Standpunkt in dieser Frage zu ändern: erstens der schon erwähnte Umstand, dass bisweilen auch in ganz unzweifelhaften Producten chronischer Tuberkulose die Tuberkelbacillen vergeblich gesucht oder erst nach langem vergeblichen Suchen vereinzelt darin gefunden wurden; zweitens das genaue histologische Studium einiger ausgezeichneten, zur Obduction gelangter Fälle von constitutioneller Syphilis, die ganz frei von irgend welcher Combination mit Tuberkulose waren und mich das reine unverfälschte, von der Tuberkulose doch so verschiedene Structurbild der wahren Gummigeschwulst aus eigener Anschauung kennen lehrten. In den pathologischen Producten dieser Fälle vermochte ich, trotz genauester Musterung vieler Hunderte von Präparaten, auch nicht eine einzige Langhans'sche Riesenzelle aufzufinden. Unter ausführlicher Publication dieser Fälle habe ich mich bereits im Jahre 1884 dahin ausgesprochen, dass jene „Syphilome“ mit Langhans'schen Riesenzellen und Riesenzelltuberkeln wahrscheinlich entweder überhaupt keine Syphilome, sondern Tuberkel waren oder Mischformen von Syphilis und Tuberkulose darstellten. Was ich damals nur als wahrscheinlich bezeichnen konnte, ist jetzt fast zur Gewissheit geworden. Ich habe nämlich seither in fast allen Fällen von grossknotigen verkäsenden Granulationsgeschwülsten, mochten die klinischen Daten und das makroskopisch-anatomische Bild noch so sehr zu Gunsten ihres syphilitischen Ursprunges sprechen, Tuberkelbacillen gefunden, wenn die mikroskopische Untersuchung in ihnen das Vorhandensein Langhans'scher Riesenzellen oder von Riesenzelltuberkeln ergab, oft noch nach langem fruchtlosem Suchen. Auch in einigen der Tübinger Sammlung angehörigen Präparaten, welche von Schüppel als „Syphilome“ etikettirt worden waren, habe ich bei mikroskopischer Untersuchung Langhans'sche

Riesenzellen und Riesenzelltuberkel und in ihnen die Tuberkelbacillen nachweisen können. Ob es sich bei diesen Producten, welche klinisch und makroskopisch-anatomisch als „Gummigeschwülste“ imponiren, mikroskopisch aber Langhans'sche Riesenzellen und Tuberkelbacillen enthalten, um locale Mischformen von Syphilis und Tuberkulose oder um reine Tuberkulose handelt, das dürfte mit absoluter Sicherheit, so lange wir die specifischen Mikroorganismen der Syphilis nicht kennen, wohl kaum zu entscheiden sein. Dass bei notorischen Syphilitikern klinisch als Syphilis imponirende, anatomisch aber als ganz reine Tuberkelerkrankungen sich erweisende Affectionen in den Geweben auftreten können, ist hinreichend bekannt. In Betreff des Hodens verfüge ich über einige derartige ganz eclatante Beobachtungen. Andererseits scheint mir aber kein Grund vorzuliegen, die Annahme einer Combination von syphilitischen und tuberkulösen Processen zu beanstanden für diejenigen Fälle verkäsender Granulome bei Syphilitikern, welche makro- und mikroskopisch das von Virchow festgestellte charakteristische Bild der syphilitischen Organerkrankung darbieten, daneben aber auch die, die Tuberkulose kennzeichnenden mikroskopischen Erscheinungen, also Tuberkelstruktur und Tuberkelbacillen, erkennen lassen. Das secundäre Auftreten von Tuberkeln in syphilitischen Producten ist bereits von Köster angegeben worden, Unna u. A. haben echte Tuberkel in den Narben von harten Schankern beobachtet, man wird daher auch am Hoden die Möglichkeit einer Combination von Syphilis und Tuberkulose nicht von der Hand weisen können, um so weniger, als gerade die Geschichte der Hodentuberkulose so reich ist an Momenten, welche zeigen, dass äussere Anstösse, wie Traumen oder vorausgehende anderweitige Erkrankungen dem Ausbruch der Tuberkulose Vorschub leisten.

Worin bestehen nun aber die wesentlichen histologischen Unterschiede zwischen den gummösen und tuberkulösen Processen, speciell am Hoden?

Ich glaube den jetzigen Stand der Frage unter Berücksichtigung meiner eigenen Untersuchungen folgendermassen zusammenfassen zu können:

Die syphilitische Neubildung besteht fast durchweg aus relativ kleinen Zellen, deren Formtypen sich in keiner Weise von den zelligen Elementen der normalen Wundgranulation unterscheiden.

Die tuberkulöse Neubildung besteht dagegen in ihren wesentlichen Bestandtheilen aus relativ grossen Zellen, den charakteristischen Epithelioid- und Langhans'schen Riesenzellen. Selbstverständlich enthält die syphilitische Neubildung, wie jedes gewöhnliche Granulationsgewebe, ausser den kleinen, aus den Gefässen ausgewanderten Rundzellen auch noch grössere zellige Elemente, junge Bindegewebszellen (Fibroblasten, Ziegler), die histogenetisch mit den Epithelioidzellen der Tuberkulose, soweit dieselben aus Bindegewebszellen hervorgegangen sind, auf eine Stufe gestellt werden müssen; aber die Fibroblasten der syphilitischen Neubildung erreichen doch nur mehr ausnahmsweise die Grössen- ausbildung und den Kernreichthum der epithelioiden Tuberkelzellen und echte Langhans'sche Riesenzellen kommen in den reinen Fällen syphilitischer Wucherung nach meinen Beobachtungen überhaupt nicht vor. Hierzu kommt noch der sehr wichtige Punkt, dass die Fibroblasten der syphilitischen Wucherungen, mögen letztere nun diffus oder in Form grösserer oder kleinerer Herde (Knoten) auftreten, ganz gleichmässig vertheilt liegen und von den leukocyitären Infiltrationen immer stark verdeckt werden, während die Epithelioidzellen der Tuberkulose in scharfbegrenzten Haufen und Nestern oder in grösseren Lagern beisammenliegen, grosszellige Knötchen oder Knötchengruppen bildend, die völlig oder fast völlig frei von Lymphocyten sein können. Etwas Derartiges kommt in den reinen Syphilomen gar nicht vor. Dagegen kann in gewissen sehr rasch verlaufenden Tuberkulosen die Epithelioid- und Riesenzellbildung sehr zurücktreten gegenüber den secundären Leukocyten-Infiltrationen, und dann kann es rein histologisch schwer fallen oder unmöglich sein, eine Unterscheidung von syphilitischen Wucherungen zu machen; doch gehört ein vollständiges Fehlen der Epithelioidzellennester und der Langhans'schen Riesenzellen auch in diesen Fällen von Tuberkulose zu den grossen Seltenheiten und schon eine einzige typische Langhans'sche Riesenzelle neigt die Waagschale der Wahrscheinlichkeit zu Gunsten der Tuberkulose. Doch ist derartigen Bildern gegenüber, wie überhaupt in allen zweifelhaften Fällen, die histologische Auffassung stets zu controliren durch die bacteriologische Untersuchung, die gerade hier, wenn es sich um Tuberkulose handelt, meist sehr leicht zu einem positiven Resultat führt, da in diesen so zu sagen

„kleinzelligen“ oder „lymphoiden“ Tuberkuloseformen die Tuberkelbacillen zahlreich vorhanden zu sein pflegen. Findet man in derartigen Fällen die Tuberkelbacillen nur in den Epithelioid- und Riesenzellen, und nicht auch in den „kleinzelligen“ Infiltraten, so ist die Möglichkeit einer Combination von Syphilis und Tuberkulose in Betracht zu ziehen, doch wird man diese Diagnose niemals allein auf das angegebene histologische Bild und den angegebenen Bacillenbefund gründen dürfen, da früher vorhanden gewesene Tuberkelbacillen zur Zeit der Untersuchung verschwunden sein könnten und da ferner natürlich auch eine Combination von spärlicher Tuberkelentwicklung mit gewöhnlichen chronisch entzündlichen Wucherungen dasselbe histologische Bild und denselben Bacillenbefund zu liefern vermag, wie eine etwaige Combination von syphilitischer Wucherung mit spärlicher Tuberkelentwicklung. Findet man keine Tuberkelbacillen, so ist in derartigen Fällen die Differentialdiagnose aus dem mikroskopischen Befund mit Sicherheit nicht zu entscheiden, falls nicht das Vorhandensein regressiver Metamorphosen und die Form derselben weitere Anhaltspunkte für die Unterscheidung an die Hand giebt.

Die syphilitischen Wucherungen sind durchweg gefässhaltig und gleichmässig capillarisirt; wahrscheinlich findet mit der Neubildung der Zellen gleichzeitig auch eine Neubildung von Blutgefässen statt; jedenfalls gehen die alten Gefässe in Folge der syphilitischen Wucherung nicht zu Grunde. Bei der Tuberkulose aber verschwinden im Bereiche der charakteristischen Epithelioidzellenwucherungen die alten Gefässe vollständig und eine Gefässneubildung findet daselbst sicher niemals statt. Dieses Moment, die Gefässlosigkeit der tuberkulösen Wucherungen, welches ihnen natürlich auch im Stadium der secundären Leukocyteninfiltration erhalten bleibt, kann an Präparaten mit künstlicher oder guter natürlicher Injection sehr wohl mit zur Differentialdiagnose verwerthet werden.

Die syphilitische Wucherung hat auch in denjenigen ihrer Formen, welche wir mit Virchow als „gummöse“ bezeichnen, eine Neigung zur Bindegewebsbildung, die bis zur Production von spindelförmigen Faserzellen (Fibroblasten E. Neumann), ja sogar bis zur Bildung einer faserigen Intercellularsubstanz führen kann. Die tuberkulöse Wucherung hat als solche zwar auch die Fähigkeit zur Bindegewebsbildung, da sie grossentheils aus Sprösslingen

von Bindegewebszellen besteht, aber die Tuberkelzellen bringen es gewöhnlich nicht über gewisse Anläufe zur Faserbildung hinaus, da sie in der Regel bereits sehr frühzeitig von dem Geschick der Necrose, der Verkäsung, ereilt werden. Nur im Lupus habe ich eine directe, d. h. ohne Dazwischenkunft der Verkäsung sich vollziehende Vernarbung von Tuberkelknötchen häufiger gesehen und den Vorgang beschrieben¹⁾; sonst aber erfolgt, nach meinen eingehend hierauf gerichteten Beobachtungen, der Process der Tuberkelvernarbung in der sehr grossen Mehrzahl der Fälle erst nach eingetretener Verkäsung der Tuberkelsubstanz unter Resorption der käsigen Masse und Ersatz derselben durch ein neugebildetes Bindegewebe. In den Syphilomen dagegen tritt die Verkäsung (gummöse Necrose) gar nicht selten erst im Stadium der directen bindegewebigen Metamorphose der syphilitischen Wucherung ein, so dass jene, wie central verkäste Fibrome oder Fibrosarkome sich ausnehmenden Bilder²⁾ entstehen, von denen bis jetzt nicht sicher erwiesen ist, dass sie auch Producte einer tuberculösen Infection sein können.

Weitere wichtige Anhaltspunkte für die Unterscheidung giebt das Verhalten der gummösen Necrose gegenüber der tuberculösen Gewebsverkäsung an die Hand. Der gummösen Necrose ist eigenthümlich, dass sie sehr viel langsamer, als die tuberculöse Verkäsung zu einer vollständigen Vernichtung der Structur der Theile führt. Es ist sehr bezeichnend für die Gummigeschwülste gegenüber den Tuberkeln, die ja ebenfalls, wenngleich mehr ausnahmsweise, in jener für die Gummiknötchen regulären Form grossknotiger harter Käsegeschwülste auftreten können, dass man häufig durch den Schleier der gummösen Mortification die Contouren der ursprünglichen Structur noch deutlich durchschimmern sieht, während in den tuberculösen Käsemassen gewöhnlich, von sehr resistenten Theilen, wie den elastischen Fasern der Lunge etc. abgesehen, keine Spur der früheren histologischen Zusammensetzung mehr zu erkennen ist. Hiermit hängt nun eine höchst charakteristische Erscheinung zusammen, welche ich für sich allein geradezu als

¹⁾ Cf. meine Abhandlung: Ueber Lupus und Tuberkulose, besonders der Conjunctiva, Virchow's Archiv, Bd. 82, 1880.

²⁾ Cf. meine Abhandlung: Ueber gummöse Syphilis des Hirn-Rückenmarks etc., Virchow's Archiv, Bd. 86, 1881.

ausschlaggebend für die Differentialdiagnose erachten möchte, die Erscheinung nämlich, dass in den gummösen Nekrosen sich die Blutgefässe der syphilitischen Neubildung mit ihrem Inhalte ziemlich lange erhalten können, während in den tuberkulösen Necrosen selbstverständlich von Anfang an keine Spur von Blutgefässen zu erkennen ist, da die tuberkulöse Neubildung ja in den Theilen, welche der Verkäsung anheimfallen, vollkommen gefässlos ist.

Zu diesen allgemeinen Unterschieden kommen für die histologische Differentialdiagnose zwischen Hodensyphilis und Hodentuberkulose auch noch einige specielle Unterscheidungsmerkmale in Betracht, welche sich auf die verschiedene Localisation der Processe beziehen. Ich sehe auch hier von den allbekannten makroskopischen Verhältnissen ab und halte mich nur an die erst durch das Mikroskop festzustellenden Eigenthümlichkeiten.

Der syphilitische Process beginnt stets im interstitiellen Gewebe und greift erst secundär auf die Wand der Hodenkanälchen über. Der tuberkulöse Process beginnt dagegen in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle in der Wand der Kanälchen und greift erst von hier aus auf das interstitielle Gewebe über. Gewöhnlich im Nebenhoden und zwar in der Wand der Kanälchen beginnend, pflanzt sich die Tuberkulose durch das Rete testis hindurch auf die Hodenkanälchen fort. Eine primär im Hoden beginnende Hodentuberkulose habe ich, ebenso wie Langhans, nur ein einziges Mal zu untersuchen Gelegenheit gehabt. Auch in diesen zwei Fällen bildeten die Hodenkanälchen den Ausgangspunkt der Erkrankung. Dass daneben auch eine interstitiell beginnende primäre Hodentuberkulose vorkommt, ist von Virchow festgestellt. Da diese Form nach Virchow am häufigsten bei ganz jungen Knaben, die an allgemeiner Miliartuberkulose leiden, gefunden wird, dürfte sie von vorn herein am wenigsten Veranlassung zu differentialdiagnostischen Schwierigkeiten bieten. — Der syphilitische Process bewirkt an dem Epithel der Kanälchen ausschliesslich degenerative Veränderungen. Der tuberkulöse Process dagegen versetzt regelmässig das Epithel der Kanälchen im Bereiche der erkrankenden Theile in pathologische Wucherung und ein nicht geringer Theil der charakteristischen Epithelioid- und Riesenzellen des Hodentuberkels stammt aus den Elementen dieser pathologischen Epithelwucherung.

Das ist das, was sich, wie ich glaube, nach dem derzeitigen Stand unseres Wissens über die histologische Differentialdiagnose zwischen den gummösen und tuberkulösen Erkrankungen, speciell denjenigen des Hodens, sagen lässt. Bei der Nachprüfung eines bereits so vielfach und von den competentesten Untersuchern bearbeiteten Themas konnte es sich naturgemäss weniger um die Auffindung neuer Einzelheiten als um eine Stellungnahme zu gewissen noch strittigen Punkten handeln. Für die Fachgenossen ist die Uebereinstimmung resp. Differenz meiner Aufstellungen mit den Ergebnissen der früheren Autoren leicht ersichtlich. In Uebereinstimmung mit der grundlegenden Bearbeitung und Darstellung Virchow's und den Resultaten der nachfolgenden Specialuntersuchungen, unter denen ich nur die Arbeit von Tizzoni und Gaule, die unter Orth's Leitung den Beginn der Hodentuberkulose in der Wand der Kanälchen (unabhängig von Malassez) feststellten, sowie die umfassenden und eingehenden histologischen Studien über beide Processe von Malassez und von Langhans besonders nennen will, halte auch ich nach meinen neueren, durch systematische Bacillenfärbung controlirten Untersuchungen die histologischen Processe bei Hodensyphilis und Hodentuberkulose für hinreichend verschieden, um eine Unterscheidung beider Processe resp. die Erkennung etwaiger Mischformen in zweifelhaften Fällen durch eine gründliche mikroskopische Untersuchung meist, wenn auch nicht immer, zu ermöglichen. Welchen Gewinn es für die Differentialdiagnose bedeuten würde, wenn wir, wie jetzt für die Tuberkulose, so in Zukunft auch für die Syphilis des Hilfsmittels eines specifischen Mikroparasiten uns bedienen könnten, braucht wohl kaum besonders hervorgehoben zu werden.

Discussion.

Herr Orth: Im Anschluss an die Bekanntgabe der Weigert'schen Färbung elastischer Fasern habe ich versucht, für die auch von mir getheilte Ansicht, dass die Hodentuberkulose mit Vorliebe in den Hodenkanälchen und in ihrer Wand Veränderungen macht, klare Bilder zu erhalten. Dabei habe ich bemerkt, dass ungemein schnell in den tuberkulösen Herden die normal so reichlichen elastischen Fasern der Kanalwandungen (für den Nachweis durch die Weigert-Färbung wenigstens) völlig verschwinden. Da ich zu gleicher Zeit in einem fibrösen Hoden — es waren allerdings keine

Gummata vorhanden — ungemein reichliche elastische Fasern gefunden habe, so möchte ich die Vermuthung aussprechen, dass für die Differentialdiagnose die Beachtung der elastischen Fasern von Werth sein könnte. Jedenfalls betone ich nochmals den äusserst schnellen Schwund der elastischen Fasern in den tuberkulösen Hodenknötchen.

Herr Chiari: Mir erscheint sehr wichtig die von Herrn v. Baumgarten erwähnte Thatsache, dass der syphilitische Process im Hoden stets im interstitiellen Gewebe beginnt. Es bekräftigt dies meine Anschauung, dass vieles von dem, was man als „Orchitis fibrosa“ bezeichnet, nichts mit Syphilis zu thun hat, sondern anderen Ursprunges, wahrscheinlich sehr oft gonorrhoeischen Ursprungs ist. Bei vielen Fällen von „Orchitis fibrosa“ handelt es sich nämlich augenscheinlich um primäre Affection der Samenkanälchen.

Herr Marchand würde es für sehr wichtig halten, wenn das Vorhandensein von Riesenzellen als sicheres Criterium für die tuberkulöse Natur zu betrachten wäre, kann dies aber kaum zugeben, da ja Riesenzellen verschiedenen Ursprungs im Granulationsgewebe, sogar der normalen Wundgranulationen stets vorkommen können (Fremdkörper-Riesenzellen im Anschluss an kleine, später nicht mehr nachweisbare Gewebstrümmer, Riesenzellen aus Fettzellen u. dgl.). Die Aeusserung von Herrn Baumgarten, dass eine fibröse Ausheilung der Tuberkel durch Umwandlung der Elemente des Tuberkels selbst nicht vorkomme, war für Marchand überraschend, da seiner Meinung nach dieser Vorgang ausserordentlich häufig und von grosser Wichtigkeit ist. Warum sollte auch eine solche Umwandlung der Tuberkel-Elemente in Bindegewebe nicht vorkommen, da diese doch grösstentheils aus Bindegewebszellen hervorgegangen sind. Eine Unterscheidung zwischen den Elementen des Tuberkels selbst und etwa darin erhalten gebliebenem oder hineingewuchertem Gewebe dürfte wohl kaum durchführbar sein.

Herr Jores: Zur Erklärung der von Herrn Orth angeführten Beobachtung möchte ich beitragen, indem ich bemerke, dass bei acuten exsudativen Entzündungen, auch wenn sie nicht eitrig sind und ebenso bei kleinzelligen Infiltrationen die feineren elastischen Fasern sehr schnell zu Grunde gehen resp. nach der Weigert'schen Methode nicht mehr darstellbar sind.

Herr Ponfick: In Bezug auf das Verschwinden der in den Samencanälchen enthaltenen elastischen Fasern möchte ich erinnern an ähnliche Erscheinungen in einem an letzteren so reichen Organe, wie den Lungen. Bei gewissen Formen chronischer Hepatisation kann man sich nämlich ebenfalls überzeugen, dass die Alveolar-septa mehr und mehr verschwimmen und deren elastische Bestandtheile, abgesehen von schmalen, das Maschenwerk nur ganz schattenhaft andeutenden Resten, gänzlich unsichtbar werden. — Was die faserige Umbildung des Tuberkels anlangt, so schliesse ich mich durchaus der Anschauung des Herrn Marchand an. Sogar bei den miliaren Knötchen, wie man sie im Zwischengewebe gerade von jugendlichen Patienten antrifft, nimmt man oft genug eine fast vollständige Umwandlung in dichtes Fasergewebe wahr. Auch meines Erachtens kann an einer bis fast zur Unfindbarkeit gehenden Ersetzung der ursprünglichen, für den Tuberkel charakteristischen Elemente durch jene Fasermasse nicht gezweifelt werden. — Endlich möchte ich mein volles Einverständniss mit den Aeusserungen erklären, die Herr Chiari über die innerhalb der Hoden-substanz anzutreffenden Narben und Schwielen, vermeintlich syphilitischen Ursprungs, gemacht hat. Auch ich bin der Ansicht, dass gar nicht wenige dieser Herde anderen Ursachen entspringen. Neben den auf gonorrhöischer Grundlage sich entwickelnden Atrophieen spielen jedoch Traumen eine grosse Rolle und zwar möchte ich hervorheben, dass letztere vergleichsweise viel umfänglichere, meist inselförmig, oft sogar ganz solitär auftretende Herde zu erzeugen pflegen, während die Orchitis syphilitica gewöhnlich doch mit multiplen und kleinen Herden verbunden ist. Der Nachweis der traumatischen Entstehung liess sich wiederholt aus der Anamnese führen, in anderen Fällen wenigstens sehr wahrscheinlich machen, aus der Anwesenheit von Pigmentkörnchen-Residuen im Innern der fraglichen Fasermasse, deren indifferente Beschaffenheit überdies auf weitgehenden gleichzeitigen Untergang einer Menge von Samencanälchen hinwies.

Herr Hansemann: Ich glaube, dass der Ausspruch des Herrn Chiari für uns eine erlösende That war. Denn in Wirklichkeit sind die Hodennarben ohne starke hyperplastische Wucherung, besonders die am Hilus durchaus zweifelhaft. Ich habe schon längere Zeit die Anschauung, dass diese Narben nicht syphilitischer Natur sind und dass sie in den meisten Fällen auf gonorrhöische Processe

zurückzuführen sind. Was die Riesenzellen betrifft, so kommen diese, meiner Ansicht nach, ganz sicher bei rein syphilitischen Processen vor. Ich habe seit längerer Zeit die Gewohnheit, alle nur irgendwie zweifelhaften Fälle nicht nur histologisch, sondern auch durch Impfung auf Tuberkulose zu untersuchen, und zwar seit meinen Untersuchungen über die secundäre Infection der Lunge mit Tuberkulose. Deshalb war mir auch die Anerkennung einer Mischinfection durch Herrn Baumgarten besonders werthvoll. Ich habe eine ganze Reihe von Lungenpräparaten von Mischinfection die ich seiner Zeit publicirt habe. Ein Referent im Centralblatt der inneren Medicin (ich habe seinen Namen vergessen, er stammt aus Hamburg) hat hinter meine Angaben einfach ein Fragezeichen gesetzt, was ein Beweis dafür ist, dass er diese Dinge nicht kennt. Mehrere Fälle von reiner Lungensyphilis habe ich mit Sicherheit beobachtet. Meist tritt in der Lunge, wie ich das früher publicirte, Mischinfection ein, weil gerade in die Lunge die Tuberkelbacillen bei irgendwelchen chronischen Erkrankungen dieses Organs so ausserordentlich leicht hineingehen.

Herr Askanaazy: Meine Erfahrungen sprechen ebenfalls dafür, dass die Langhans'schen Riesenzellen bei Tuberkulose sehr häufig, bei Syphilis höchstens als seltene Erscheinungen auftreten.

Herr Morpurgo: Ich kann an der Hand eines Falles von ziemlich frischer Hodentuberkulose die Meinung von Professor v. Baumgarten, dass die Krankheit sich in den Hodenkanälchen localisirt, vollkommen bestätigen. Es handelt sich um einen Fall, wo die schönsten tuberkelbacillenhaltigen Riesenzellen in den Hodenkanälchen waren, indem das interstitielle Gewebe noch ziemlich verschont war.

In Bezug auf Vorhandensein von Riesenzellen in syphilitischen Produkten möchte ich mich vollständig auf den Standpunkt von Prof. Marchand stellen: ich habe in einer gummösen Geschwulst der Rückenmuskeln sehr zahlreiche Riesenzellen gesehen. Die zahlreichen mit diesem Material geimpften Meerschweinchen überlebten alle. Ich möchte auch glauben, dass die Localisation in den quergestreiften Muskeln die Bildung von Riesenzellen begünstigt, da bei allen endzündlichen und destruierenden Processen in den Muskeln das Auffinden von Riesenzellen zur Regel gehört.

Herr Lubarsch: Die Bemerkungen des Herrn Chiari über die Orchitis fibrosa begrüesse ich mit grosser Freude und kann ihnen

nur beistimmen. In der That findet man solche fibröse Orchitis gar nicht selten in den Leichen von Individuen, die gar keine Anhalispunkte für Syphilis darbieten. Nicht selten habe ich sie namentlich auch bei Tuberkulösen gefunden, so dass ich es für möglich halte, dass die Narben auch tuberkulöser Herkunft sein können. — Herrn Orth's Angaben über das Verhalten der elastischen Fasern bei syphilitischer Orchitis kann ich auch bestätigen; ich habe sie in einem Falle vorzüglich erhalten gefunden. — Dagegen kann ich Herrn Askanazy's Bemerkungen über die Riesenzellen nicht beistimmen. Es giebt zweifellos syphilitische Affectionen mit „tuberkulösen“ Riesenzellen und es ist vorläufig nicht möglich, die tuberkulösen Riesenzellen von den Fremdkörperriesenzellen zu unterscheiden, zumal wenn die Fremdkörper bereits zu Grunde gegangen sind.

Herr Dinkler schliesst sich den Ausführungen des Herrn Orth über die Neubildung von elastischen Fasern in syphilitischen Wucherungen an und bestätigt sie für Meningitis syphilitica sowohl mit wie ohne Tabes.

Herr Simmonds: Bei der Unterscheidung von Hodentuberkulose und Syphilis liefert gelegentlich das Auftreten von feinen Miliartuberkeln auf der Scheidenhaut oder in den Verwachsungen der Scheidenhautblätter ein Unterscheidungsmerkmal. Die Frage nach der Aetiologie der fibrösen Orchitis ist praktisch von eminenter Wichtigkeit, leider hat aber unsere Verhandlung meines Erachtens keine Entscheidung geliefert. Es kommen — das muss ich im Gegensatz zu Herrn Ponfick sagen — bei Syphilis sowohl fleckförmige wie auch ganz diffuse Schwielenbildungen im Hoden vor. Einen Zusammenhang mit Gonorrhoe würde ich nur dann sicher voraussetzen, wenn die Schwielenbildung im direkten Zusammenhang mit einem pathologisch veränderten Nebenhoden steht. Solche Präparate habe ich bei klinisch beobachteten, später operativ entfernten Hoden gesehen. Das häufige Vorkommen einer doppelseitigen fibrösen Orchitis, das häufige Fehlen von Nebenhodenveränderungen spricht doch dafür, dass die überwiegende Mehrzahl der Fälle nicht traumatischen und gonorrhöischen Entzündungen, sondern einer Allgemeinerkrankung — der Syphilis — ihren Ursprung verdankt.

Herr Askanazy: Ich stelle natürlich auch nicht aus einer Langhans'schen Riesenzelle mit apodiktischer Gewissheit die

Diagnose auf Tuberkulose, erblicke aber schon in dem Vorhandensein einzelner dieser Gebilde in einer Granulationsgeschwulst einen bedeutenden Hinweis auf das wahrscheinliche Vorliegen eines tuberkulösen Processes, wenn nicht andere Fremdkörper im Gewebe sichtbar sind. Natürlich ist der Nachweis von typischen Tuberkeln und Tuberkelbacillen zu erstreben.

Herr Lubarsch: Auf Herrn Simmonds Frage erwiedere ich, dass ich als sicher nicht syphilitisch die Fälle betrachte, in denen in der Leiche nicht die geringsten syphilitischen Veränderungen sich finden — ausser der Orchitis fibrosa — und in denen auch die klinische Anamnese nicht die geringsten Anhaltspunkte ergeben konnte. — Ich möchte eben nur das betonen, dass man nicht ausschliesslich auf Grund der Orchitis fibrosa die Diagnose „Syphilis“ stellen dürfe.

Herr von Baumgarten: Ich kann zunächst die Beobachtungen des Herrn Orth bestätigen, dass die elastischen Fasern im Bereiche der Tuberkel an bestimmten Organen vollständig verschwinden, wie z. B. in der Iris nach Behandlung der Tuberkel mit verdünnter Kalilösung sehr schön zu demonstrieren ist. — Herr Chiari hat gewiss mit Recht betont, dass viele Fälle von sog. fibröser Orchitis nicht auf Syphilis, sondern auf Gonorrhoe oder andere Ursachen zurückzuführen sind.

Was nun die Einwände gegen meine Auffassung betrifft, so will ich mich hier darauf beschränken, hervorzuheben, dass ich früher selbst der Meinung war, dass die Syphilis als solche Langhans'sche Riesenzellen hervorbringen könne, von dieser Anschauung aber wegen des vielfach positiven Befundes von Tuberkelbacillen in solchen „Syphilomen“ mit Langhans'schen Riesenzellen zurückgekommen bin. Negative Befunde von Tuberkelbacillen beweisen nichts gegen Tuberkulose und nichts für Syphilis; ebensowenig beweisen negative Impfexperimente.

Dass die epithelioiden Tuberkelzellen (abgesehen vom Lupus) Bindegewebe bilden, halte ich aus den angegebenen Gründen nicht für erwiesen und nicht für wahrscheinlich, wenn ich auch gewisse Anläufe zu faserigen Metamorphose an den epithelioiden Tuberkelzellen nicht bestreiten will. Die „geheilten“ Tuberkel halte ich für Narbenherde an Stelle der verkästen und resorbirten Tuberkelsubstanz.

Herr Marchand richtet an Herrn Baumgarten die Frage, was denn unter Langhans'schen Riesenzellen zu verstehen sei:

doch wohl nur die Riesenzellen mit wandständigen Kernen, wenn sie in tuberkulösem Gewebe sich finden. Andere Riesenzellen wie z. B. die Fremdkörper-Riesenzellen können genau ebenso aussehen wie diese.

Herr von Baumgarten: Die Langhans'sche Riesenzelle halte auch ich nicht specifisch für Tuberkulose, ich weiss, dass man sie auch durch nicht specifische Fremdkörper erzeugen kann. Aber wenn ich sie beim Menschen finde, ohne dass nachweisbare Fremdkörper, wie Cysticerken, Schwämme, Ligaturfäden etc. als Ursache vorhanden sind, so nehme ich, wie schon Herr Askanazy das hervorgehoben hat, empirisch an, dass die Wahrscheinlichkeit einer Tuberkulose vorliegt. Die Langhans'sche Riesenzelle repräsentirt für mich gewissermassen einen kleinsten Tuberkel; das kernlose Centrum entspricht, nach Weigert, dem käsigen Centrum der eigentlichen Tuberkel. Aber stets ist in zweifelhaften Fällen diese Auffassung zu controlliren, wie ich das auch in meinem Vortrag gesagt habe, durch die bacterioskopische Untersuchung und erst wenn diese positiv ausfällt, ist die Diagnose absolut gesichert.

XXII.

Herr C. Kraemer-Cannstatt.

Experimentelles über Zimmtsäure-Behandlung der Tuberkulose bei Kaninchen.

(Mit Demonstration pathol. anat. Präparate.)

Durch die Liebenswürdigkeit des Herrn Prof. von Baumgarten war es mir möglich, im path. anat. Institut zu Tübingen experimentelle Studien über Zimmtsäureeinwirkung auf tuberkulöse Thiere (Kaninchen) zu machen. — Die erste Versuchsreihe sollte mir mehr nur als Wegweiser dienen für weitere Experimente, um zu wissen, wie ich weiter zu verfahren und auf was ich zu achten habe. Die Versuchsthiere wurden daher alle, soweit sie nicht schon gestorben waren, unlängst getödtet. Da ich nun in der That einen Unterschied zwischen behandelten und nicht behandelten

Thieren gesehen habe, so erlaube ich mir, Ihnen die Präparate heute schon zu demonstrieren.

Ich bitte Sie zunächst, sich diese beiden Präparate zu betrachten. Die gleichstarken Thiere wurden am 30. Januar d. J. mit kleinkirschgrossen Perlsuchtknoten subcutan an der Seitenfläche des Rumpfes geimpft. Das Controllthier starb am 31. Juli, also gerade nach 6 Monaten. Der Hautknoten ist um ca. das Dreifache vergrössert, platt. Die Lungen und Nieren sind voll grossknotiger Tuberkel. Der behandelte Hase wurde getödtet nach 7 Monaten. Hier sehen Sie die Lungen mit Ausnahme einer ganz kleinen Stelle, und die Nieren ganz frei. Dagegen ist der Hautknoten grösser, kubisch, und daran anschliessend bis zur Achselhöhle befinden sich mehrere Lymphdrüsenknoten von Haselnussgrösse und darüber, theilweise schon in Erweichung begriffen. Es hat also hier eine Retention des Tuberkelgiftes in den Lymphdrüsen und eine auffallende Verlangsamung des Ausbreitung stattgefunden.

Von derselben Serie starb ein unbehandeltes Thier nach $3\frac{1}{2}$ Monaten, das behandelte wurde am selben Tage getödtet. Auch hier war bei dem letzteren eine weit stärkere Vergrösserung des Impfknotens vorhanden und ein Lymphgefäss mit gelblichem Inhalt schloss sich ein Stück weit daran an; weiter vorn war eine in Verkäsung begriffene Drüse. Die Nieren sind fast frei, während die des Controllthieres stark ergriffen sind. Aber die Lungen sind bei dem behandelten Thiere stärker afficirt.

In zwei weiteren Serien wurden die Impfstücke zur Abschwächung des Virus verschiedenen Hitzgraden ausgesetzt, aber wie es scheint, zu stark. Denn es war nach $\frac{1}{2}$ Jahr noch bei keinem Thier eine Tuberkulose zur Entwicklung gekommen. Dennoch erhielt ich ein differentes Resultat. Hier sehen Sie zwei erbsengrosse Knoten der zweiten Serie, von unbehandelten Thieren, nach drei Monaten getödtet. Die Knoten stammen aus der Leber einer perlsüchtigen Kuh, alle waren bei der Impfung natürlich gleich gross. Bei den behandelten Thieren waren nach derselben Zeit keine Knoten mehr zu finden, sie waren bei den lebenden Thieren schon nach $1\frac{1}{2}$ Mon. nicht mehr zu fühlen.

Aus einer 3. Serie sehen Sie hier ebenfalls, wie in Serie 1, einen grösseren Knoten beim behandelten Thier, nach 6 Wochen. Später, nach $3\frac{1}{2}$ Monaten war bei den Zimmtsäurethieren ein

Knoten ganz geschwunden, einer ganz klein. Die der Controltiere waren beide ziemlich viel grösser.

Betrachten wir noch einmal dieses Präparat der Serie 1 (des behandelten Thieres, mit den Drüsentumoren ohne innere Tuberkulose, nach 7 Monaten getödtet). Wollen wir diesem Ding einen klinischen Namen geben, so ist das nicht schwer. Denken Sie sich die ganze Geschichte etwa an den Hals eines jungen Menschen, so haben Sie das, was man Skrofulose nennt, geschwollene und ver-eiterte Drüsen. Nun wissen wir, dass die Skrofulose eine mildere Form der Tuberkulose, wenigstens im klinischen Sinne, ist. Dieser Unterschied der Formen der Tuberkulose in den verschiedenen Lebensaltern mag ja wohl manchmal auf eine verschiedene Aquisition des Tuberkelgiftes zurückzuführen sein, zumeist führt man ihn aber auf eine andersartige Constitution des kindlichen Körpers, besonders auf eine andere Beschaffenheit des Lymphsystems zurück. Bekanntlich ist dem Kindesalter noch eine höhere Leucocytenzahl eigenthümlich. Nun dieser Hase hat wohl ein bischen solch einer Constitutionsveränderung gehabt. Er ist ja 7 Monate lang mit einem stark auf das lymphatische System wirkenden Mittel behandelt worden. Das Nähere dieser Wirkungsweise gehört nicht hierher. Ich habe eine Schilderung, wie ich mir das denke, unlängst in anderem Zusammenhange versucht (Therap. Monatshefte, Sept. 1900). — Bei den anderen Präparaten sind die Verhältnisse ganz ähnlich, wenn auch in geringerem Grade ausgebildet. Wenn die verstärkte Resorption dem einen Thier hier (mit der stärker ergriffenen Lunge) nicht gut bekommen ist, so ist eben zu bedenken, dass die Resorption bei der Tuberkulose ein zweiseitiges Schwert ist. Vergessen Sie dabei nicht, dass die Thiere keine klinische Behandlung genossen, sondern immerzu mit starken Dosen injicirt wurden, nur um zu sehen, ob sich dadurch irgend etwas im pathologisch-anatomischen Bilde ändere. Deshalb erlaubte ich mir auch die Präparate an diesem Orte zu demonstrieren.

Discussion.

Herr v. Baumgarten: Die Versuchsergebnisse des Herrn Dr. Krämer haben entschieden Interesse sowohl klinisch als pathologisch-anatomisch. Eine Heilung der Tuberkulose ist ja auch mit diesem Mittel bis jetzt bei den Versuchsthieren nicht

erzielt worden; aber die Wirkungen gehen doch weit über das bei Tuberkulin-Injection zu Beobachtende hinaus. Bei dem Tuberkulin findet nach unseren Untersuchungen auch eine Art Retention, gewissermassen Concentration der Tuberkeleruptionen in der Lunge statt, mit relativer Verschonung der Unterleibsorgane, eine Vertheilung der Krankheitsproducte, bei welcher das Thier kaum etwas gewinnt; in Folge der Zimmtsäurewirkung scheint aber nach den Versuchen des Herrn Dr. Krämer eine Art Fesselung oder Concentrirung der Krankheitsproducte an der Eingangspforte der Infection und den nächstgelegenen Lymphdrüsen bewirkt worden zu sein, welche das Thier in ungleich bessere Lage versetzte, als sie bei den Controlthieren gegeben war.

XXIII.

Herr M. Askanazy-Königsberg i. Pr.:

Ueber das Verhalten der Darmganglien bei Peritonitis.

(Mit 3 Abbildungen auf Tafel III.)

Schon seit einer Reihe von Jahren sind mir an Darmschnitten von Personen, welche aus verschiedenen Ursachen an frischer Bauchfellentzündung erkrankt waren, eigenartige Bilder der Ganglien aufgefallen, die sich seither oft wieder vorfanden und daher eine kurze Besprechung und weitere Beachtung verdienen dürften. Obwohl physiologisch bedeutsame Apparate darstellend, sind die Ganglien der Darmwand in der Pathologie überhaupt bisher nicht mit besonderer Aufmerksamkeit behandelt worden.

Dass bei den sehr seltenen phlegmonösen Processen der Darmwand auch in den Ganglien und Ganglienzellen selbst Eiterzellen anzutreffen sind, habe ich gelegentlich bemerkt¹⁾. Dass bei multiplen Neurofibromen des Magen- und Darmtractus die Auerbachschen Plexus den Boden der Geschwulstbildung abgeben, ist in den wenigen bis jetzt erkannten Fällen sichergestellt worden²⁾.

¹⁾ Centralbl. f. allg. Pathol. u. path. Anat. Bd. VI. 1895 p. 315.

²⁾ Arbeiten aus dem Tübinger pathol. Institut Bd. II 1899 Heft 3.

Ueber leichte Veränderungen an den Elementen der Darmganglien bei verschiedenen Allgemeinleiden und Vergiftungen macht Jsaëw Angaben. (Rf. im Centralbl. f. allg. Pathol. Bd. X p. 190.)

Im Gegensatze zu diesen genannten Raritäten muss die Veränderung, die ich hier jetzt zu schildern versuche, als ausserordentlich häufig bezeichnet werden, als so alltäglich, wie der Process der frischen Peritonitis uns vor Augen tritt. Wenigstens wird man kaum je vergeblich darnach fahnden, wenn man sich die kleine Mühe nicht verdriessen lässt, mehrere Darmstückchen zu prüfen, an deren Serosa sich der Vorgang der frischen Entzündung in Gestalt von Injection, Blutungen, exsudativen, eitrigen oder eitrig fibrinösen Beschlägen zu erkennen giebt. Und wieder ist es gerade der Auerbach'sche Plexus myentericus, an dem sich die Veränderung besonders leicht und precise wahrnehmen lässt, wenngleich auch der Plexus submucosus Meissner's manchmal in ganz ähnlichen Bildern hervortritt. Das Wesen dieser pathologischen Veränderung besteht nun darin, dass die Ganglien-Plexus nicht wie sonst in der Regel in das Gewebe zwischen den Muskelschichten wie eingewebt erscheinen, sondern dass sie von einem mehr oder minder stark erweiterten Spaltraum umschlossen und abgegrenzt sind. Mustert man Schnitte von Därmen bei akuter Peritonitis, die in den verschiedenen üblichen Härtungs- und Fixationsmitteln, in Alcohol, Formol, Sublimat, Flemming'scher Flüssigkeit etc. conservirt und gründlich mit Celloidin durchtränkt sind, so fallen gewöhnlich schon bei schwachen Vergrösserungen zwischen den beiden Muskellagen des Darms zerstreut liegende, meist scharf begrenzte Hohlräume auf, die rundlich, oval oder spindlig, manchmal auch ganz langgestreckt erscheinen, welche die beiden Muskelschichten auseinander drängen und oft aus dem ersten Blick wie die Durchschnitte von Gefässen, besonders von Lymphgefässen aussehen. Hält man sich zunächst nur an den Bau der Wand dieser Räume, so wird ihre Aehnlichkeit mit Lymphgefässen oft noch durch weitere Eigenthümlichkeiten vermehrt. Wenn sich an der Innenfläche vielfach auch kein Zellbelag erkennen lässt, so bemerkt man doch an anderen Punkten platte, selbst konkav eingebuchtete endothelartige Kerne, die nur stellenweise oder zuweilen auch in regelmässigen Abständen der Innenfläche der Räume angelagert sind. Dazu kommt, dass sich manchmal von der Wand aus klappenartige Vorsprünge in das Innere vorschieben, die lebhaft an die Klappen der Lymphgefässe erinnern, und dass sich 2, 3 runde Räume hintereinander auf dem Schnitt nur durch ein schmales, fibrilläres Gewebstreifchen unterbrochen zeigen, dass endlich ein grösserer

im Zusammenhang getroffener Raum flache halbmondförmige Buchten an seiner Innenfläche hervortreten lässt. Aber, während der Beobachter sich so mit der Configuration der Wand beschäftigt, ist ihm schon längst aufgefallen, dass in diesen Räumen die Elemente des Auerbach'schen Ganglienplexus eingeschlossen sind. Im Innern dieser Räume liegt, wie von einer Kapsel, Scheide umgeben, ein zellreiches und Fäserchen enthaltendes Gewebe, dessen Natur durch die Einlagerung der grossen, charakteristischen Ganglienzellen alsbald enthüllt wird. Die Zahl der grossen Ganglienzellen ist freilich schwankend; öfters treten innerhalb einer solchen Kapsel mehrere der protoplasmareichen, grosskernigen Ganglienzellen hervor, bisweilen aber auch nur eine, und wieder an anderen Stellen trifft man nur schmale Nervenbündel, deren schnelle Erkenntnis dann wohl hier und da auf Schwierigkeiten stösst. Es finden sich nun alle Uebergänge von jenen Stadien an, wo die Kapsel nur durch einen schmäleren hellen, leer erscheinenden Ring von dem nervösen Inhalte getrennt ist, bis zu solchen, wo sich ein breiter Zwischenraum zwischen der Wand der Kapsel und dem abgedrängten Nervenplexus entwickelt hat. Dieses Interstitium erscheint entweder vollkommen leer oder es wird von einzelnen feinen Fäserchen durchzogen, die von den centralgelegenen Ganglien zur Kapselwand verlaufen. Sind die Fäserchen zahlreicher, so können sie ein weitmaschiges feines Netz bilden, das sich zwischen Ganglien und der begrenzenden Wand ausspannt. Zuweilen lässt sich wahrnehmen, dass die Fortsätze der Ganglienzellen in entsprechender Weise durch den freien Raum hindurchstreichen. Die gangliösen Plexus liegen nun zwar gewöhnlich im Centrum dieser Räume (Fig. 1 u. 2), aber keinesfalls in allen Orten; es kommt auch vor, dass die Ganglienzellen und Nervenfasern an eine Seite gedrückt sind; dann liegt der leere Raum einseitig und von seiner Scheide ziehen wohl kurze Fäserchen mit Fortsätzen eine Strecke weit in die Lichtung hinein. Liegt der Durchschnitt eines keine Ganglienzellen führenden Nervenbündels wie im Glomerulus in seiner erweiterten Kapsel, und sieht man da nur ein dicht-faseriges Gebilde mit einzelnen Kernen, so könnte man leicht zu der irrigen Vermuthung gelangen, es handle sich um ein Fibringerinnsel in einem Gefässe. Ebenso eigenthümlich gestaltet sich das Bild, wenn der gangliöse Plexus sich als kernreiche flache Auflagerung an eine Seite, der Schleimhaut zugewendet, innig an-

schmiegt (Fig. 3) oder sogar noch etwas konkav eingedrückt erscheint. Nur die Verfolgung des ganzen Ensemble der Bilder deckt die Beziehungen zwischen dem gangliösen Plexus und dem geschilderten, denselben umschliessenden Spalträumen auf. — Wie haben wir diese regelmässigen, meist leer erscheinenden Räume nun zu deuten? Schon nach der Bekanntschaft mit den ersten derartigen Bildern schien es mir kaum zweifelhaft, dass es sich hier um präformirte Lymphräume handeln müsse, die im Zustande der Peritonitis eine abnorme Entwicklung und Ausdehnung erfahren. Im Jahre 1897 erschienen dann die Mittheilungen von Gerota¹⁾, welchen es an normalen Därmen von Menschen und mehreren Thieren durch eine eigene Injectionsmethode gelungen ist, eine besondere endotheliale Scheide der Nervenplexus darzustellen. Er konstatirte, dass die Injectionsmasse allen Verzweigungen des Plexus folgt und immer scharf begrenzt ist, dass sie sich mit grosser Geschwindigkeit über eine breite Fläche ausbreitet, so dass die Scheide keinen grossen Widerstand entgegensetzen kann. Gerota beobachtete dabei keine Kommunikation dieser Scheiden mit den Lymphgefässen oder den Scheiden der mesenterialen Darmnerven. Die Scheiden der plexus myentericus müssen nach seiner Ansicht unzweifelhaft eine lymphatische Flüssigkeit enthalten. Was dieser Autor nun aus seinen Injectionsversuchen erschloss, dürfte hier von der Natur unter pathologischen Verhältnissen besonders deutlich demonstriert sein. Die weiten regelmässig begrenzten Räume entsprechen abnormen Dilatationszuständen dieser Plexusscheiden und sind mit einer grösseren Menge lymphatischer Flüssigkeit erfüllt. Dass bei Peritonitis in dem genannten Bereich die Momente zu einem solchen gesteigerten Flüssigkeitserguss gegeben sind, lässt sich aus den mikroskopischen Präparaten entnehmen. Bei Bauchfellentzündung beschränken sich die Erscheinungen der acuten Entzündung an der Darmwand keineswegs allein auf den Peritonealüberzug, sondern man bemerkt an den Schnitten, dass die endzündliche Hyperämie fast regelmässig auch an den Gefässen der Muskulatur zum Ausdruck kommt, dass auch manchmal einzelne Leukocyten in den ödematös aufgefaserten Bindegewebssepten zwischen den Muskelbündeln eingelagert sind und dass die Muskelfasern selbst zuweilen

¹⁾ „Sur la gaine du plexus myentericus de l'intestin.“ Verhandlungen der anatm. Gesellschaft in Gent 1897 p. 117.

aufgelockert, durch kleine Interstition von einander getrennt sind. Dieser Zustand der entzündlichen Hyperämie und ödematösen Schwellung reicht sehr gewöhnlich bis in die Region der inneren circulären Muskelschicht und macht die Ausdehnung der Lymphscheiden um den Plexus myentericus durchaus verständlich.

Dass eine solche Aufstauung lymphatischer Flüssigkeit in den Plexusscheiden und die daraus hervorgehende Verschiebung der gangliösen Geflechte auf die nervösen Elemente einen schädigenden Einfluss auszuüben vermag, ist um so wahrscheinlicher, als wir es bei diesem Vorgange mit einem entzündlichen Oedem zu thun haben. Auch directe chemische Einwirkungen, unabhängig von der Aufstauung, könnten dabei mitspielen. Bei näherer Betrachtung der Ganglienzellen zeigten diese Gebilde von der nicht gleichgültigen Dislocation und Compression (vergl. Figur 3) abgesehen, oft keine deutlichen Veränderungen, doch seien einige Besonderheiten hier kurz erwähnt. Dogiel¹⁾ unterscheidet in den nervösen Geflechten des nach Ehrlich's Methyleneblau-Methode behandelten Darms 3 Typen von Ganglienzellen, von denen auch an den in gewöhnlicher Art behandelten Schnitten 2 Formen oft deutlich von einander morphologisch zu sondern sind, nämlich die sternförmigen Zellen mit etwas flachgedrücktem Körper und rundem oder ovalem Kern, welche im Auerbach'schen Plexus am zahlreichsten vertreten sind, und dann grössere Elemente von eckiger, sternförmiger oder spindelförmiger Gestalt mit ziemlich grossem Kern und 1—2 Nucleolen. Die von Dogiel als dritter Typus bezeichneten Ganglienzellen stimmen mit dem zweiten in Gestalt und Grösse fast überein. Die einzelnen Ganglienzellen mit ihren Dendriten treten übrigens hier um so deutlicher hervor, je mehr die nervösen Geflechte selbst durch seröse Durchtränkung aufgelockert sind.

Das Protoplasma der Ganglienzellen erscheint nun zuweilen von kleinen Vakuolen durchsetzt, die theils spärlich, theils in grösserer Zahl im Zellleibe hervortreten. An Flemming-Präparaten fallen auch einzelne oder zahlreiche schwarz gefärbte Körnchen, also wohl Fetttröpfchen in dem Protoplasmaleibe der Ganglienzellen auf, doch lassen sich dieselben Fettreaction gebenden Tröpfchen auch in den Ganglienzellen von Därmen ohne peritonitische Affection beobachten. Um eine Tinktion des Pigments

¹⁾ Arch. f. Anatomie. 1899 p. 130.

der Ganglienzellen, welches sich ja an den verschiedensten Körpergegenden der Schwärzung durch osmiumhaltige Lösungen zugänglich erweist, kann es sich hier wohl darum nicht handeln, weil in den Ganglienzellen des menschlichen Darms Pigment kein gewöhnlicher Befund ist. Was den Kern der Ganglienzellen betrifft, so zeigte sich an einzelnen wenigen Ganglienzellen, besonders den abgeplatteten des ersten Typus, hie und da ein unregelmässig zackig begrenzter, abnorm dunkel gefärbter, degenerirter Kern, an den grösseren Ganglienzellen erschienen die Kerne meist gross, seltener so gross und zart, dass man an eine hypertrophische Schwellung denken könnte. Einmal fand sich neben einem grossen, wohl erhaltenen Kerne ein blasses Kernfragment in einer Zelle.

Diese geschilderten Veränderungen in den Darmwandganglien bei Peritonitis glaubte ich der allgemeinen Aufmerksamkeit darum empfehlen zu sollen, weil ihre Kenntniss nach mehreren Richtungen Aufklärung zu bringen vermag. Zunächst ist bereits eben darauf hingedeutet, dass uns die pathologischen Zustände der Darmwand bei Bauchfellentzündung ein präformirtes System von Lymphscheiden vor Augen führen, das sich sonst nur durch mühsame Injection darstellen lässt, etwa so wie bei chronischem Icterus die ersten Wege der Gallenabsonderung durch die Sekretstauung in einem Masse veranschaulicht werden, wie man das sonst nur durch künstliche Präparation zu Wege bringt. Ein zweites Moment, welchem besondere Beachtung zu schenken ist, liegt in der Möglichkeit der Verwechslung der geschilderten Ganglien mit Lymphgefässen. Es erscheint mir kaum zweifelhaft, dass manches, was in der Literatur als Lymphangitis hyperplastica mit Zellthromben u. dergl. in der Darmwand beschrieben und abgebildet ist, nichts weiter darstellt, als die gangliösen Plexus der Darmwand im Zustande geringerer oder stärkerer Dilatation ihrer Scheide¹⁾. Aber noch eine weitere, wichtige Frage dürfte in der Erörterung kaum zu umgehen sein, welche auf die Funktion dieser Ganglien und ihre Bedeutung für die Darmbewegung Bezug hat. In dem schweren Krankheitsbilde der Bauchfellentzündung spielt bekanntlich die Erscheinung der Darmparalyse eine sehr bedeutungsvolle Rolle. Jeder Obducent kennt das häufigste anatomische Substrat dieser Darm-

¹⁾ Mir ist es sogar begegnet, dass ein nicht ungeübter Mikroskopiker mir die hier besprochenen Gebilde als mit Krebszellen injicirte Lymphgefässe vorlegte.

lähmung in der Form des weiten schlaffen Darmschlauches, in dem der flüssige Inhalt bei Verschiebungen der Darmschlingen hin- und herschwappt, aus denen bei einem unvorsichtigen Schnitt ein reicher, flüssiger Inhalt hervorströmt. Zur Erklärung dieser verhängnisvollen Darmlähmung bei Peritonitis zieht Nothnagel¹⁾ mehrere Möglichkeiten in Erwägung, nämlich einmal eine reflektorische Erregung des Hemmungsnerven der Darmbewegungen, des Splanchnicus, dann die Ueberdehnung des Darmrohrs durch mangelhafte Gasresorption aus der Darmhöhle, weiter eine Ermüdungsparese infolge einer anfangs stark gesteigerten Peristaltik, endlich die auf Stokes zurückgeführte Anschauung von der Entstehung der Darmlähmung durch seröse Durchtränkung, durch kollaterales Oedem der Darmmuskulatur. Die letzte Anschauung bezeichnet Nothnagel als allgemein acceptirte und will ihre Berechtigung in gewissen Grenzen auch seinerseits nicht anfechten. Hier ist nun aber daran zu erinnern, dass nach unseren allgemeinen physiologischen²⁾ Ansichten die Darmperistaltik im Wesentlichen nicht auf muskulärer Leitung beruht, da sie sich — wenigstens in der Norm — nur nach einer Richtung vom Magen zum Anus fortpflanzt. Die peristaltische Darmbewegung ist vielmehr von der Innervation der Darmwand abhängig und wird, da sie sich z. B. noch an ausgeschnittenen Darmstücken beobachten lässt, auf die gangliösen Centren in der Darmwand bezogen. Ist dem so, so liegt der Gedanke nahe, in der von mir hier geschilderten Veränderung an den Darmganglien eine Ursache der Darmparalyse bei frischer Peritonitis zu suchen.

Discussion:

Herr Marchand: Die von Herrn Askanazy beschriebenen Befunde an den Darmganglien sind mir ebenso wie wohl vielen anderen Herren Collegen seit langer Zeit bekannt, nicht blos bei der acuten Peritonitis, sondern ganz besonders bei Typhus; die Ausdehnung der lymphatischen Scheide um die Ganglien (und die Verbindungsstränge) kommt eben überall da zu Stande, wo die Darmwand serös durchtränkt ist, und dann entstehen die vom Vortragenden beschriebenen Bilder, die sehr an Lymphgefässe mit wuchernden Zellen erinnern können. Immerhin halte ich die

¹⁾ Nothnagel, Erkrankungen des Darms und des Peritoneums. p. 358 u. 572.

²⁾ cf. Hermann, Lehrbuch der Physiologie 1892 p. 1893.

genauere Untersuchung dieser Veränderung für dankenswerth und die daraus gezogenen Schlüsse für berechtigt.

Herr Hansemann erwähnt, dass eine Arbeit seines Assistenten, Herrn Dr. Walbaum, über denselben Gegenstand im Druck befindlich ist und demnächst in Virchow's Archiv erscheinen wird. Sie bestätigt im Wesentlichen die Angaben des Collegen Askanazy und geht etwas näher ein auf die feinen Veränderungen an den Ganglienzellen.

Herr Langerhans: Herr Askanazy berührte die Frage, ob die paralytischen Erscheinungen bei Peritonitis von der Darm-Muskulatur (Oedem) oder von den Nerven (Plexus myentericus) abhängig seien und scheint die Neigung zu haben, die Paralyse mit den von ihm geschilderten Veränderungen des Plexus myentericus in Zusammenhang zu bringen, weil die normale Peristaltik immer in einer Richtung vor sich geht. Ich möchte dazu nur bemerken, dass diese Fragestellung eine gewisse Schwierigkeit mit sich bringt, weil die Ausläufer des Plexus myentericus durch die glatten Muskelfasern hindurch zu verfolgen sind und diese Dinge sich daher nur schwer gegenüberstellen lassen. Es könnte doch auch sein, dass die Lähmungserscheinungen durch irgend eine Einwirkung auf die peripherischen Theile (glatten Muskelzellen) eintreten und die Erweiterung der Lymphscheiden um die Ganglienzellen nicht die eigentliche Ursache der Lähmung ist. Es braucht ja nicht gerade etwas Accidentelles, muss aber auch nicht das Wesentliche der Darmparalyse sein.

Herr Orth: Ich kann beginnen wie Herr College Hansemann: „Ich habe vor einiger Zeit einen Assistenten beauftragt, Untersuchungen über das Verhalten des Plexus myentericus zu machen“. Mein Arbeiter ist allerdings noch nicht soweit gelangt, wie seiner, immerhin kann ich in Bestätigung der Angaben meiner Vorredner hervorheben, dass nicht nur bei Peritonitis, sondern auch bei anderen Erkrankungen, ich nenne nur Typhus und Dysenterie, die von Herrn Askanazy geschilderten Veränderungen vorkommen. Insbesondere möchte ich noch meine Uebereinstimmung mit der von Herrn Askanazy geäußerten Ansicht Ausdruck geben, dass manches als Lymphangitis proliferans Beschriebene sich auf den Plexus myentericus bezieht und will, um einen speciellen Fall zu erwähnen, mittheilen, dass ich Herrn Collegen Dürk schon schrift-

lich meine Zweifel über den von ihm in seinem Atlas als Lymphangitis wiedergegebenen Fall ausgedrückt habe.

Herr Askanazy: Ich habe in der Literatur keinerlei Angaben über die Erweiterung der Lymphscheiden der Darmganglien bei Bauchfellentzündung gefunden und weiss aus persönlichen Mittheilungen mehrerer hervorragender Pathologen, dass ihnen die von mir geschilderten Bilder ganz unbekannt waren. Daher wollte ich einmal den Gegenstand eingehender beleuchten und besonders auf die aus dem Befund zu folgernden Punkte hinweisen. Bei der von den Physiologen behaupteten Abhängigkeit der Darmperistaltik von den Ganglien der Darmwand verdient die Veränderung der Ganglien besondere Beachtung, natürlich auch wenn eine solche bei anderen Affectionen der Darmwand gelegentlich und in gewissen Graden zur Beobachtung gelangt.

Verzeichniss der Abbildungen auf Tafel III.

- Fig. 1. Zeiss Oc. III Obj. E. Geringere Erweiterung des periganglionären Lymphraums.
Fig. 2. Hartnack Oc. III Obj. 7. Starke Dilatation der Lymphscheide um den Plexus Auerbachii.
Fig. 3. Hartnack Oc. III Obj. 7. Erweiterung der Lymphscheide, Dislocation und Konpression des gangliösen Plexus. Oben die Darmserosa mit auf- und eingelagerten Eiterzellen.

XXIV.

Herr Chiari-Prag:

Myelitis suppurativa bei Bronchiektasie.

Die Myelitis suppurativa gehört zu den seltensten Erkrankungen und wurden bisher nur 14 Fälle publicirt (Hart, Ollivier (2 Fälle), Fairbrother, Jaccoud, Demme, Feinberg, Nothnagel, Dubreuilh, Ullmann, Eisenlohr, Schlesinger (2 Fälle), Homén). Dreimal war die Myelitis suppurativa traumatischer Natur, zweimal hatte sich die Infection von aussen auf das Rückenmark fortgesetzt, zweimal wurde die Myelitis suppurativa auf Verkältung bezogen, zweimal wurde sie als selbständige Infectiouskrankheit des Rückenmarkes analog der Poliomyelitis infantilis essentialis aufgefasst und fünfmal war sie metastatischer Natur, einmal aus Gonorrhoe, einmal aus Prostatitis suppurativa und dreimal aus Bronchiektasie. Ueber die Erreger der Eiterung liegen



erst von den Fällen aus der jüngsten Zeit Angaben vor und wurden zweimal Staphylococcen, je einmal Streptococcen und spärliche kurze Bacillen gefunden. Das Alter der betreffenden Patienten war sehr verschieden, dreimal handelte es sich um Kinder, sonst um erwachsene Personen im Alter von 23 bis 60 Jahren. Die Dauer des Bestandes der Rückenmarkseiterung schwankte zwischen wenigen Tagen und mehreren Monaten. Oefters — in 5 von den 14 Fällen — war die Eiterung im Rückenmarke langgestreckt. Das was bei dem Studium dieser Fälle am meisten Interesse erweckt, ist der Umstand, dass unter den 11 nicht traumatischen Fällen nicht weniger als 3 ganz und gar dieselbe Aetiologie hatten, nämlich als metastatische Entzündungen bei Bronchiektasie entstanden waren — die Fälle von Nothnagel, Eisenlohr und Homén. Es ist das um so bedeutungsvoller, als alle diese 3 Fälle aus neuerer Zeit stammen und vollkommen sicher sind, was von den älteren Fällen nicht immer gesagt werden kann und scheint das in der That für die These zu sprechen, dass das bei der Bronchiektasie entstandene Gift eine besondere Affinität zum Centralnervensysteme besitze.

Ich hatte nun Gelegenheit, einen weiteren Fall von Myelitis suppurativa bei Bronchiektasie zu untersuchen, der am 29. Novbr. 1899 zur Section gelangte und einen 43jährigen Mann betraf, welcher nur 6 Tage und zwar mit Schmerzen im Kopfe und Nacken und Lähmung der rechten Körperhälfte krank gewesen war. Bei der 30 Stunden nach dem Tode ausgeführten Section fand sich ausser reichlichen bis haselnussgrossen, mit Eiter erfüllten, bronchiektatischen Höhlen in dem Unterlappen beider Lungen Myelitis suppurativa an der Basis des Gehirns, ein Abscess von 1,5 cm Durchmesser in der linken Kleinhirnhemisphäre, Meningitis suppurativa spinalis und Eiterung fast im ganzen Cervicalmarke, im III. und IV. Dorsalsegmente und in der unteren Hälfte des Dorsalmarkes. Im Cervicalmarke betraf die Eiterung hauptsächlich die ventrale Hälfte des rechten Hinterstranges und das rechte Hinterhorn, im Dorsalmarke hauptsächlich das Centrum des Rückenmarkes. Nach diesem Sectionsbefunde wurde der Fall dahin aufgefasst, dass der Eiterungsprocess im Centralnervensysteme metastatisch aus der Bronchiektasie entstanden war. Bei der Section angefertigte Deckglaspräparate von dem Eiter der Meningitis und dem Kleinhirnabscess sowie von dem eitrigen Inhalte der bronchi-

ektatischen Höhlen enthielten nur Gram-beständige Diplococcen und wuchsen auch in den Culturen nur Diplococcen, die des weiteren als *Diplococcus pneumoniae* sich erwiesen. Damit schien der Fall aufgeklärt und wurde ich nicht wenig überrascht durch den höchst eigenartigen Befund, den die nach entsprechender Härtung vorgenommene Untersuchung an Schnittpräparaten des Centralnervensystems ergab. In dem Abscesse der linken Kleinhirnhemisphäre, in der Rückenmarkseiterung und in der Meningitis liessen sich nämlich ausser den Diplococcen auch noch reichliche Fadenbüschel erkennen, die von dichteren Ansammlungen von Exsudatzellen nach Art eines Kranzes umgeben waren. Die Fäden waren sehr dünn und zum Theile mit echten Verzweigungen versehen. Sie waren Gram-beständig. Oefters erschienen sie zu coccenartigen Körnerreihen zerfallen. Keulen zeigten sie nirgends. Im Bereiche des Rückenmarkes lagerten sie wie die Diplococcen vielfach in varicös erweiterten capillaren und präcapillaren Blutgefässen und auch in deren perivascularen Räumen. Aus der topographischen Beziehung dieser Fadenbüschel zu dem Eiterungsprocesse im Centralnervensysteme ging zweifellos hervor, dass auch sie so wie die Diplococcen pathogen gewirkt hatten, dass also hier eine Mischinfection vorgelegen hatte. Dass diese Fadenbüschel bei der von der Section weg vorgenommenen bakteriologischen Untersuchung nicht wahrgenommen worden waren, möchte ich mir damit erklären, dass die betreffenden Proben nur mit der Platinnadel entnommen worden waren, wobei die Fadenbüschel an der Nadel nicht haften blieben. Bezüglich der Natur der Fadenbüschel glaube ich, dass dieselben eine Streptothrixart waren, welche entweder dem Genus *Aktinomyces* direct angehörte oder wenigstens demselben sehr nahe stand. Dafür sprechen ihr morphologisches Verhalten und ihre Grambeständigkeit sowie die Analogie der mikroskopischen Präparate des hier geschilderten Falles mit Präparaten anderer zweifelloser Fälle von aktinomykotischen Hirnabscessen. Die Fadenbüschel waren gewiss auch in den bronchiektatischen Höhlen vorhanden gewesen und bin ich der Meinung, dass auch sie wie die Diplococcen von dorthin in das Centralnervensystem importirt worden waren. Eine Stütze für diese Auffassung möchte ich darin sehen, dass ich im Jahre 1898 einen Fall von Hirnabscessen bei Bronchiektasie secirte, in welchem ganz die gleichen Fadenbüschel sowohl in den Hirnabscessen als in dem Inhalte und der Wand

der bronchiektatischen Höhlen nachgewiesen wurden. (Die ausführliche Publication erfolgt in der Zeitschrift für Heilkunde, Abtheilung für pathologische Anatomie und verwandte Disciplinen.)

XXV.

Herr J. Orth-Göttingen:

Ueber die Beziehungen der Lieberkühn'schen Krypten zu den Lymphknötchen des Darms unter normalen und pathologischen Verhältnissen.

Auf mehreren Versammlungen der anatomischen Gesellschaft ist in dem letzten Jahrzehnt eine Streitfrage besonders zwischen den Herren Stöhr und Retterer lebhaft discutirt worden, welche die Beziehungen des Epithels der Tonsillen zu deren lymphadenoiden Gewebe, beziehungsweise diejenige der Lieberkühn'schen Krypten des Darmes zu den Lymphknötchen desselben betrifft. Während Retterer nicht nur eine epitheliale Anlage dieser lymphatischen Apparate, ähnlich wie sie von der Thymusdrüse bekannt ist, behauptet, sondern auch die Ansicht vertheidigt, die lymphoiden Zellen entstünden aus einer Umwandlung der Zellen dieser epithelialen Anlage, verfißt Stöhr die Behauptung, dass die Lymphknötchenzellen sich ohne Mithülfe epithelialer Elemente bildeten, dass aber zwischen den Epithelzellen Auswanderungsstrassen für lymphoide Zellen hindurchgingen. Was insbesondere den Darm betrifft, so spielten in der Discussion die räumlichen Beziehungen von Krypten zu Lymphknötchen eine wichtige Rolle.

Man findet nämlich bei manchen Thieren Drüsenkrypten über die äussere Grenze der Schleimhaut hinaus in das Innere der Knötchen eingelagert, wo sie sich sogar, wie z. B. beim Meer-schweinchen, stark verzweigen können. Gerade auf dieses Vorkommen legt Retterer besonderen Werth, der behauptet, es würden Theile dieser Epithelwucherungen abgesprengt und wandelten sich dann allmählich in Knötchengewebe um.

Vom Menschen sind, soweit ich habe finden können, solche tiefliegenden Krypten bisher nicht bekannt geworden, ich glaube deshalb, dass es nicht ohne Interesse sein wird, wenn ich von ähnlichen Befunden auch beim Menschen berichte und einige Präparate sowie Photographien von solchen vorlege. Die Präparate

sind zum Theil solche, welche mit dem Gefriermikrotom für meine Demonstrationscurse angefertigt worden sind, zum grösseren Theile Reihenschnitte, welche mein gewesener Volontärassistent Herr Dr. Nolte gemacht hat, den ich mit der weiteren Verfolgung meiner Beobachtungen betraut habe. Es liegen noch keine abschliessenden Untersuchungen vor, ich mache also hier mehr eine vorläufige Mittheilung, aber immerhin ist schon das vorhandene Material genügend, um sagen zu können, dass sowohl bei jugendlichen wie bei älteren Menschen beiderlei Geschlechts, auch wenn sie nicht an Darmkrankheiten gelitten haben, Krypten im Dickdarm vorkommen, welche in das Knötchengewebe eingebettet sind und weiter nach aussen ragen als die übrigen, durch die Muscularis mucosae scharf von der Submucosa abgegrenzten, wenn auch in der Regel die Verbindungslinie der äusseren Grenze der an den Knötchen unterbrochenen Muscularis mucosae nur wenig überschritten wird.

- In einzelnen Fällen trafen wir aber auch die Krypten weit unterhalb, zu mehreren neben einander, dann auch Schlängelung und Verzweigung der Krypten, so dass diese sogar seitlich unter dem Rand der unterbrochenen Muscularis mucosae lagen. Der Lymphknoten hatte dann häufig eine merkwürdige Gestalt, nicht rundlich, kugelig oder oval, sondern sichelförmig die Krypten umgebend. Für alle diese Angaben lege ich hier (Demonstration) die photographischen Beweise vor (Photographien von Voll.-Ass. Dr. Gauss).

Von einer Abschnürung epithelialer Zellen habe ich nichts gesehen; scheinbare Abschnürungen durch Schrägschnitte fanden auch wir, aber die Betrachtung der Serie liess keinen Zweifel, dass überall ein Zusammenhang mit den Krypten der Oberfläche bestand. Lymphoide Zellen zwischen den Epithelzellen habe ich wohl gesehen, allein ich hatte nicht den Eindruck, dass sie an den tief liegenden Krypten besonders reichlich vorhanden gewesen wären. Ueberall zeigten die Drüsen eine scharfe Begrenzung, nirgendwo konnte ich etwas von einer intermediären Uebergangszone zwischen Epithel- und Lymphknotenzellen sehen, wie solche v. Davidoff vom Meerschweinchen beschrieben und abgebildet hat¹⁾. Das Aussehen der Krypten entsprach im Uebrigen meistens der von Stöhr gegebenen Beschreibung seiner ähnlichen Befunde bei Katzen²⁾: bei erwachsenen Katzen ragen breite epitheliale Röhren

¹⁾ v. Davidoff, Arch. f. mikr. Anat. Bd. 29, 1887.

²⁾ Stöhr, A. f. m. A. Bd. 33, S. 262, Anm. 1, 1889.

in das Parenchym des Knötchens, oft tief hinab bis in den in der Submucosa gelegenen Körper; diese Einsenkungen sind bedeutend breiter und länger wie Lieberkühn'sche Drüsen.

Wenn auch, wie gesagt, tiefer liegende Krypten bei Menschen mit gesundem Darm nicht vermisst wurden, so stammen die meisten meiner Präparate doch von Därmen, welche erkrankt waren, sei es acut, sei es chronisch, sei es mehr selbständig, sei es secundär im Anschluss an andere Erkrankungen. Einige besonders schöne Beispiele gab ein Darm mit Colitis cystica, von dem auch Photographien vorliegen und bei dem auch besonders die Weite der in die Tiefe gedrunghenen Canäle (auch an den Photographien) augenfällig hervortritt. Doch ich habe bis jetzt, obwohl, wie auch einige der vorgelegten Photographien zeigen, in der Nähe der Lymphknötchen Cystchen nicht fehlten, eine eigentliche cystische Ausbreitung der in den Knötchen liegenden Krypten in diesen Präparaten nirgends gesehen.

Wohl aber habe ich — und gerade dadurch wurde ich veranlasst, der Frage näher zu treten — in Fällen von chronischer Dysenterie durch Schleimanhäufung bewirkte cystische Ausdehnungen von Krypten in der Submucosa gefunden, als eine der Quellen für die gekochten Sago- oder Graupenkörnern ähnlichen Schleimklümpchen, welche man aus dem Stuhlgang von Dysenterischen seit lange kennt. An den vorgelegten Photographien ist von dem Schleim nichts mehr zu sehen, weil er bei der Zubereitung der Schnitte herausgefallen ist, ebenso wie der grösste Theil des Epithels.

Auch bei der Dysenterie können die vergrösserten Drüsen-schläuche an Lymphknötchen sitzen, sowohl an ganz erhaltenen, wie eine vorgelegte Photographie beweist, als auch an geschwürig zerfallenen, doch sind sie keineswegs an Lymphknötchen gebunden. Wie es Knötchen giebt, welche weder Drüsenwucherung noch geschwürigen Zerfall zeigen, so giebt es auch Geschwüre, die anscheinend mit Knötchen gar nichts zu thun haben und auch an ihnen können epitheliale Wucherungen mit Kryptenbildung gefunden werden. Freilich muss man gerade an den Geschwüren mit der Diagnose „epitheliale Neubildung“ vorsichtig sein, da durch Umschlagen des Schleimhautrandes normale Krypten oft tief in das Geschwür hineingerathen können, wo sie um so schwieriger manchmal von neugebildeten Krypten zu unterscheiden sind, als

auch bei ihnen das Lumen weiter, die Zellen höher als an den regelmässig gelagerten Krypten sein können. In Hinsicht auf dieses Vorkommen ist es deshalb besonders wichtig, dass auch an nicht geschwürigen Stellen, also an den oft inselförmigen Resten der Schleimhaut, unabhängig von Lymphknötchen durch die dann an kleiner Stelle durchbrochenen Muscularis mucosae Wucherungen von Drüsen bis weit in die Submucosa hinein vorkommen, wie es an einigen der vorgezeigten Photographien wohl zu erkennen ist.

In der Umgebung der Drüsenwucherungen findet sich meistens zellige Infiltration von mononucleären lymphoiden Zellen, aber ich habe weder von einer eigentlichen Lymphknötchenbildung um die Drüsenkanäle noch auch von einer reichlicheren Zellendurchwanderung des Drüsenepithels etwas sehen können.

Die Frage nach der Bedeutung der Drüsenwucherung kann ich zunächst nur negativ beantworten: es handelt sich weder um eine Neubildung bzw. Vergrösserung der Lymphknötchen im Sinne Retterers, noch etwa um Herstellung einer innigeren Verbindung der Krypten mit Lymphknötchen zur Förderung der Auswanderung lymphoider Zellen im Sinne Stöhr's und seiner Anhänger, denn einerseits deutet nichts auf einen Uebergang von Epithel in Lymphknötchenzellen hin, auch sind die Drüsenschläuche enthaltenen Knötchen nicht grösser, sondern eher kleiner als andere; andererseits wurde kein Anhalt für die Ausnahme einer besonders reichlichen Zellendurchwanderung an den tiefliegenden Krypten gewonnen.

Aber auch sonst giebt es nichts, was in den Wucherungen eine Anpassungserscheinung erkennen liesse. Am ehesten kann bei der Dysenterie eine solche Anschauung Platz greifen, wo die Wucherung des Epithels im Bereich nodulärer oder sonstiger Geschwüre als Ueberhäutung eines Defectes und somit als Anpassungswucherung aufgefasst wurde und aufgefasst werden kann, aber die unabhängig von Geschwüren vorkommenden Drüsenwucherungen dysenterischer Därme sind in dieser Weise nicht zu erklären. Wie weit dabei an vicariirende Drüsenwucherung gedacht werden darf, will ich um so weniger weiter erörtern, als unsere physiologischen Kenntnisse über die Drüsenfunction der Darmkrypten überhaupt und derjenigen des Dickdarms im Besonderen noch zu unsicher sind, als dass man darauf schon Betrachtungen über pathologische Anpassungsvorgänge aufbauen könnte.

Wie günstig bei den atypischen Krypten die Verhältnisse für die Entstehung destruierender Adenome liegen, bedarf keiner weiteren Ausführung; ob sie der Ausgangspunkt solcher Geschwülste werden können, vermag ich nicht zu sagen.

Ueber die Beziehungen der Krypten des Dünndarms zu den Lymphknötchen, insbesondere zu den Peyer'schen Haufen liegen mir noch nicht genügende Erfahrungen vor, es werden die Untersuchungen aber fortgesetzt; es sei nur darauf hingewiesen, dass bei den Thieren die tiefliegenden Krypten hauptsächlich im Dickdarm vorkommen.

XXVI.

Herr Simmonds-Hamburg.

Ueber Cysten und Cystofibrome der retrotrachealen Schleimdrüsen.

Wenn man regelmässig bei Sectionen die hintere Trachealwand einer genauen Besichtigung unterzieht, wird man in grosser Häufigkeit daselbst Gebilden von verschiedener Grösse und Form begegnen. Bald sind es dünnwandige Säcke, bald derbwandige ein- und mehrkammerige Cysten, bald gestielt, bald breit aufsitzend, bald vollständig solide nur von feinen spaltförmigen Lücken durchzogene Tumoren. Allen aber kommt die eine Eigenschaft zu, dass sie bei Druck Schleim oder mit Schleim vermischten Inhalt an der Innenfläche der Trachea durch feine Oeffnungen entleeren.

Das Vorkommen dieser von den retrotrachealen Schleimdrüsen herstammenden und meist als cystische Trachectasien bezeichneten Gebilde ist schon lange bekannt und Sie finden bereits in der Geschwulstlehre unseres Vorsitzenden eine ausführliche Behandlung des Gegenstandes. Weniger bekannt scheint mir hingegen die Thatsache zu sein, dass diese Tumoren in sehr grosser Häufigkeit anzutreffen sind und manche von Ihnen werden vielleicht erstaunt sein zu hören, dass ich innerhalb zweier Jahre nicht weniger wie 70 derartige Cysten und Geschwülste angetroffen habe. Einen Theil dieser Präparate und Mikrophotographien dazu möchte ich Ihnen heute vorlegen.

Den Bau der Geschwülste erkennen Sie am besten bei Untersuchung der allerkleinsten gewucherten cystischen Drüsen. An dem vorgelegten Mikrophotogramm, in welchem ein Querschnitt durch Drüse, Ausführungsgang und Trachealschleimhaut zu sehen ist, erkennen Sie, wie der Gang nach dem Fundus zu sich stark erweitert, wie auch die abgehenden Aeste ektasirt sind, alle noch ausgekleidet mit einem schönen Flimmerepithel und um die erweiterten Gänge sehen Sie die gut erhaltenen etwas vergrösserten Drüsenbläschen. Ganz derselbe Bau kommt auch den grösseren Cysten zu, nur mit dem Unterschiede, dass bei diesen die Bläschen mehr und mehr zu Grunde gehen, so dass schliesslich nur noch dünnwandige mit Epithel ausgekleidete Säcke bleiben, deren Wand keinen drüsigen Bau mehr erkennen lässt.

In manchen Fällen treten nun sehr frühzeitig entzündliche Veränderungen in der Wandung auf. Sie sehen dann kleinzellige Infiltration des die Hohlräume umgebenden Gewebes und es kommt weiterhin zu Verdickungen des Bindegewebes, Verwachsungen mit der Umgebung. So entstehen dann Gebilde, die ein verhältnissmässig kleines Lumen besitzen, dagegen eine äusserst dicke mehr oder minder zellreiche Wandung.

Noch andere Bilder liefern die soliden Tumoren. Sie sehen auf den Querschnitten in dem meist zellarmen derben Bindegewebe zahlreiche mit Epithel ausgekleidete Spalten und Hohlräume, die aber alle mit dem Hauptgang in Verbindung stehen und sich von diesem aus leicht injiciren lassen. Es scheint mir durch das Vorhandensein zahlreicher Uebergangsformen zu den dickwandigen buchtigen Säcken erwiesen, dass alle jene Spalten nur verschiedenen liegenden Querschnitten von zahllosen Ausbuchtungen des stark verlängerten von Bindegewebe eingeengten Ausführungsganges entsprechen. Daher kann ich mich auch nicht dem Vorschlage des Herrn Orth anschliessen, diese Tumoren als Adenome aufzufassen, sondern glaube, dass man besser thut, sie als Fibrome oder Cystofibrome zu bezeichnen.

Wie ist die Entstehung dieser Cysten und Fibrome zu deuten? Angeborene Bildungen sind sie wahrscheinlich nicht. Ich habe sie nie bei Individuen unter 17 Jahren angetroffen, sonst vertheilten sie sich ziemlich gleichmässig auf die übrigen Altersstufen; das männliche Geschlecht war dabei sehr stark bevorzugt. Wichtig ist aber eine Zusammenstellung der begleitenden Erkrankungen der

Luftwege. Ich fand sie 38mal bei Phthisis, 11mal bei chronischer Bronchitis, Bronchiectasien und Emphysem, 8mal bei Stauungskatarrhen der Luftwege neben alten Herzfehlern und nur in 13 Fällen betrafen die Gebilde Individuen, bei welchen auf dem Sectionstisch keine chronische Veränderung des Respirationstraktus erkennbar war. Man darf aus diesen Zahlen wohl den Schluss ziehen, dass ein enger Zusammenhang zwischen Cystenbildung und Katarrhen besteht, um so mehr, da wir ja wissen, dass chronische Katarrhe oft mit starker Wucherung der Schleimdrüsen einhergehen und an manchen Präparaten Uebergänge starker Drüsenwucherungen zu Cystenbildungen erkennbar sind. Immerhin bleibt aber noch eine kleine Zahl von Fällen übrig, wo dieser Zusammenhang zwischen Cysten und Katarrh sich nicht nachweisen lässt und die Aetiologie unklar bleibt.

Ich will noch hinzufügen, dass die Cysten und Fibrome von wechselnder Grösse sind, erbsen- bis haselnuss- und taubeneigross. Sie sind solitär oder multipel, zuweilen sehr zahlreich. In einem Falle konnte ich an einer Trachea 30—40 derartige Cysten finden, die sich dachziegelförmig als schlaffe Säcke deckten. Ihr Sitz ist meist im oberen Drittel der Trachea, selten im mittleren, noch seltener im unteren Drittel oder an einem Hauptbronchus. Merkwürdigerweise sitzen sie fast immer am Rande zwischen dem knorpligen und häutigen Theil der Trachea und zwar mit wenigen Ausnahmen auf der rechten Seite, eine Eigenthümlichkeit, für die ich keine Erklärung finden kann. Der Inhalt ist meist schleimig, seltner eitrig, bisweilen wird er von weichen Käsemassen gebildet und giebt dann leicht Veranlassung zu Verwechselung mit erweichten tuberkulösen Drüsen.

Diese Verschiedenheit des Inhalts ist auf das Vorkommen verschiedenartiger Mikroben in dem stagnirenden Inhalt der Säcke zu beziehen. Die bakteriologische Untersuchung des Cysteninhalts ergiebt oft die Anwesenheit sehr zahlreicher Mikroben, von denen ich Staphylococcen, Streptococcen, Pneumococcen und verschiedene Stäbchen fand. Ganz besonders häufig traf ich bei Phthisikern den Tuberkelbacillus an, zuweilen in solcher Massenhaftigkeit und Reinheit, dass eine Fortwucherung dieser Mikroben im Sackinhalt vorausgesetzt werden durfte. In solchen Fällen waren die Bacillen auch in den tieferen Schichten der Wandung, welche kleinzellige Infiltrate und riesenzellhaltige Tuberkeln in grosser Zahl enthielten,

nachweisbar. Durch Zerfall des tuberkulösen Gewebes bildeten sich in einigen Fällen kleine käsehaltige Kavernen.

Dieses regelmässige Auftreten von Mikroben in den Cysten, ferner die Anwesenheit von Pigment und anderen aus den Luftwegen stammenden Elementen, weiterhin die Möglichkeit, die Cysten durch Injection von Wasser in die Trachea mit Leichtigkeit zu füllen, spricht dafür, dass eine regelmässige Kommunikation zwischen Cysten und Tracheallumen besteht und es ist daher die Vermuthung Eppingers wohl gerechtfertigt, dass bei den grösseren Cysten der beim Husten so häufig erhöhte intratracheale Druck eine nicht unwesentliche Rolle spielt. Die Cysten wären demnach nicht allein als Retentionscysten, sondern in gewissen Fällen auch als Pulsionsdivertikel aufzufassen.

Auffallend ist es nun, dass alle diese oft sehr dünnwandigen, oft mit Eiter und käsigen Massen erfüllten Gebilde so äusserst selten zu Störungen Veranlassung geben. Ich habe es nur einmal gesehen, dass eine derartige Cyste perforirt war und eine Infiltration des retrotrachealen Gewebes hervorgerufen hatte. Da es sich um einen Phthisiker in extremis handelte, war dadurch keine erkennbare Störung hervorgerufen worden. Dann kenne ich nur noch einen Fall von Heller, wo eine kleine Cyste in den Oesophagus perforirt war und so eine indirekte Kommunikation zwischen den beiden Röhren gebildet hatte. Auch dieser Fall blieb klinisch unbemerkt. Ich möchte daher voraussetzen, dass alle jene Gebilde wohl kaum je ein klinisches Interesse beanspruchen dürften. Wenn in der älteren Literatur mehrfach Angaben vorliegen, dass cystische Trachiectasien zu schweren Symptomen Veranlassung gaben und sogar dem Messer des Chirurgen verfielen, so möchte ich doch glauben, dass vielleicht Verwechselungen mit anderen Dingen, speciell mit Tracheocelen vorgelegen haben möchten. Es scheint mir daher empfehlenswerth, an die Stelle der bisher gebräuchlichen Bezeichnung „Trachectasie“ lieber die genauere Benennung retrotracheale Schleimdrüsencyste oder retrotracheales Schleimdrüsencystofibrom zu setzen.

Discussion.

Herr Chiari: Ich bin der Meinung, dass für diese Bildungen der Terminus „Divertikel“, wie derselbe von Rokitansky zuerst ge-

braucht würde, beibehalten werden sollte, da er die Verhältnisse gut bezeichnet.

Herr Orth: Wenn ich auch die Erfahrung gemacht habe, dass die besprochenen Bildungen keineswegs selten sind, so kann sich meine Erfahrung doch nicht mit derjenigen des Herrn Simmonds messen. Ich habe aber auch schon gegenüber den rein blasigen Bildungen grosse Zweifel über die Berechtigung, von Adenomen zu sprechen, erfahren und gebe gegenüber genaueren Untersuchungen den Namen gern preis. Aber gegenüber den fast ganz soliden Formen dieser Bildungen kann ich wie früher so auch heute nicht die Bezeichnung Divertikel für geeignet halten.

Herr Simmonds: Ich habe aus denselben Gründen wie Herr Orth die Bezeichnung Divertikel unterdrückt. Es kommen alle Uebergänge von den cystischen Gebilden zu den soliden Tumoren vor, die alle desselben Ursprungs sind, und es wäre die Bezeichnung Divertikel nur für einen kleinen Theil der Fälle zutreffend. Fernerhin giebt die Bezeichnung Divertikel leicht Anlass zu Verwechselung mit den divertikelartigen Ausbuchtungen der hinteren Trachealwand und dadurch ist in der älteren Literatur oft viel Verwirrung geschaffen worden.

XXVII.

Herr Richard Kretz-Wien:

Ueber die Beziehungen zwischen Toxin und Antitoxin.

Von den Ansichten, welche über die Beziehungen zwischen Toxin und Antitoxin gebildet wurden, hat die Hypothese Ehrlich's von der Seitenkettennatur der specifischen Antikörper den grössten Einfluss auf die weiteren Forschungen genommen. Insbesondere hat die Entdeckung Wassermann's über die schützende Wirkung der Gehirnschubstanz nicht immunisirter Thiere gegen Tetanus das Ansehen der Ehrlich'schen Theorie noch weiter gefestigt.

Ehrlich nimmt an, dass die Antitoxin erzeugenden Gifte in der Weise den lebenden Organismus schädigen, dass sie an speci-

fische Affinität zeigenden Seitenketten des Protoplasma's sich festsetzen und dieselben dadurch ausser normale Function bringen. Betrifft die Schädigung viele und lebenswichtige Elemente, so tritt Erkrankung und Tod ein; andernfalls wird der geschädigte Theil eliminirt und dann durch Neubildung wieder ersetzt und bei wiederholter Zerstörung und compensirender Regeneration tritt schliesslich eine übers Ziel schiessende Regeneration ein; die überzählig gebildeten Seitenketten werden ins Blut abgestossen; sie binden jetzt, im Blute frei circulirend, alles eingeführte Gift so rasch und leicht, dass jede Schädigung der Seitenketten des Protoplasmas der lebenden Zellen und damit jede Erkrankung ausbleibt. Diese frei circulirenden Seitenketten bilden also das wirksame Antitoxin im activ und ebenso, einem neuen empfänglichen Thiere injicirt, im passiv immunen Individuum.

Da der directe Giftwerth der Toxine und ihr Bindungswerth gegen eine Antitoxineinheit unter gewissen Umständen in gesetzmässiger Weise variirt, so unterscheidet man an den Toxinen „haptophore“ und „toxophore“ Atomcomplexe; nur die ersteren sind für die Natur der Antikörper massgebend.

Ehrlich's Hypothese kann jedoch unmöglich die Beziehungen zwischen Toxin und Antitoxin richtig erklären, denn sowohl bei der gewöhnlichen Methode der Immunisirung, wie bei der sogenannten Immunisirung durch äquilibrirtes Toxin, nach Babes, und bei der „paradoxen Reaction“ activ immuner Thiere ergeben sich unlösbare Widersprüche zwischen den thatsächlichen Verhältnissen und den theoretisch zu erwartenden Ergebnissen; in allen drei angeführten Fällen können die Antitoxine, die freien Seitenketten nach Ehrlich, nicht unmittelbar giftbindend wirken.

Ein Pferd beispielsweise, das nach der gewöhnlichen Methode zur Diphtherie-Antitoxin-Erzeugung behandelt wird, hat bei Erreichung eines 50fachen Serums in seinem Blute zumindest 350000 I. E. aufgespeichert; 100—200 ccm eines Toxines von etwa 0,04 dosis letalis für Meerschweinchen besitzen ein Antitoxinbindungsvermögen etwa zwischen 20 und 40 I. E.; sie binden also vielleicht $\frac{1}{1000}$ der im Pferde vorhandenen Antikörper; und dennoch erreicht das Thier nach einigen derartigen Toxininjectionen den Werth eines 100fachen Serums und diese Toxininjectionen sind unbedingt nöthig, um die Steigerung des Werthes von 50 auf 100 herbeizuführen. Wie sollen hier die Toxininjectionen eine

weitere über compensirende Regeneration der Seitenketten veranlasst haben, wenn Antitoxin, d. h. Seitenketten im Thiere im riesigen Ueberschusse, im gegebenen Beispiel 349000 I. E., vorhanden sind? Noch anschaulicher zeigt sich die Incongruenz zwischen thatsächlichem Verhältniss und dem theoretisch zu erwartenden Ergebniss bei der Antitoxinerzeugung durch äquilibrirtes, oder wie ich die Methode handhabe, durch Toxin, das mit specifischem Serum weitaus übercompensirt ist; auch auf diese Art behandelt, bilden die Pferde ganz ebenso Antitoxin wie bei der ursprünglichen Erzeugungsmethode; die Antitoxinproduction hängt ausschliesslich von der Menge der einverleibten Toxinkörper, nicht von der Menge der injicirten Schutzkörper ab; hier kann schon von der allerersten Injection an eine Einwirkung des Toxines auf die Seitenketten des Protoplasmas des Thieres nicht stattfinden, es fehlt hier also jede Ursache zur Bindung, zur Ausstossung und damit auch zur übercompensirenden Regeneration derselben. Die Antitoxinbildung ist also unabhängig von der Einwirkung des Antitoxines auf das Toxin im Thierkörper.

Dass die Beziehungen zwischen Toxin und Antikörper nicht die einer einfach neutralisirenden Bindung sind, zeigt in anderer Weise ein schon lange gekanntes Phänomen: die paradoxe Reaction activ immuner Thiere; wenn nur die Menge des Toxin bindenden Antitoxines den Eintritt der Vergiftung bestimmen würde, könnte die letale Giftwirkung der Toxine bei colossalem Ueberschusse der Antitoxine nicht eintreten; dass sie dennoch eintritt, ist ein bindender Beweis dafür, dass die Annahme einer neutralisirenden Wirkung des Antitoxines unrichtig ist.

Der Grenzwert der completen Absättigung einer Giftlösung durch den Antikörper ist also kein wahrer Glattwert und die klinische Reactionslosigkeit der Versuchsthiere kein Beweis dagegen, dass die Mischung nicht dennoch verarbeitet werden muss. Ich möchte bei der Gelegenheit bemerken, dass der Wassermann'sche Schluss

$$1 \text{ Tet.-Tox.} + 1 \text{ Tet.-Antit.} = \text{Lo.}$$

$$\text{und } 1 \text{ Tet.-Tox.} + 1 \text{ Theil Hirnsubstanz} = \text{Lo}$$

$$\text{also } 1 \text{ Theil Hirnsubstanz} = 1 \text{ Tet.-Antitoxin}$$

nicht bindend ist. Denn diese Gleichungen sind nicht erschöpfend, sondern sie enthalten viele unbekannte Functionen, die nicht ausgedrückt erscheinen.

Wenn zwei Säureproben eine fixe Menge Alkali auf neutrale Reaction bringen, brauchen die Säuren nicht identisch zu sein; die wahrscheinlich richtig angenommene Seitenkettenwirkung der Hirnsubstanz eines nicht tetanusimmunen Thieres ist darum kein Beweis für die Seitenkettennatur der specifischen Antikörper. Einen analogen Fehlschluss macht Cobett, indem er aus der parallelen Zerlegung eines Toxines durch specifisches und natürlich antitoxisches Serum auf die Identität des wirksamen Principes schliesst, während er nur eine gleiche Abstufung der Affinität zu den Toxinkörpern behaupten kann.

Aus den bisherigen Ausführungen ergibt sich, dass im Glattwerthe Ehrlich's eine Function des Toxines versteckt enthalten ist, die sich als antitoxinerzeugende Componente der Toxinwirkung definiren lässt; nun kann die antitoxinbildende Reaction des Thierkörpers erschöpft werden, und dann tritt auch bei collosalem Antitoxinüberschuss eine Giftwirkung ein: die paradoxe Reaction; so lange sie aber nicht erschöpft ist, sind die Beziehungen zwischen Toxin und Antitoxin einfach quantitative wie z. B. für Meerschweinchen das Diphtheriegift innerhalb der einfachen und der hundertfachen Dosis letalis durch einproportionales Multiplum des Serums prompt ausgeglichen wird.

Der Nachweis einer zweiten Einzelcomponente in einer specifischen anti-infectiösen Reaction ist nicht ohne Analogie: M. Gruber hat aus den antibacteriellen Seris die Agglutinine isolirt, Wassermann hat durch Zugabe eines nicht specifischen, allein unwirksamen Serums antibacterielles Serum (bei Typhus) in seinem Wirkungswerthe wesentlich gesteigert, und für die Hämolysine haben Ehrlich und Morgenroth den specifischen Körper und das nicht specifische Complement sicher getrennt nachweisen können. Zum Aufsuchen der zweiten Einzelcomponente in der Antitoxinwirkung können vielleicht die Atypien in der Reaction activ immuner Thiere einen Anhaltspunkt geben; es liegt nahe anzunehmen, dass die Infiltratbildung und das hohe Fieber in der atypischen Tetanusgiftwirkung, das Vortreten degenerativer Leberprocesse bei alten Diphtheriepferden auf jene Function des activ immunen Thieres zu beziehen sind, welche sich als Antitoxinbildung nach Toxineinverleibung — auch beim Vorhandensein des schützenden specifischen Antikörpers — kundgiebt.

Nach alledem kann die Annahme einer reinen Neutralisirung des Toxines durch das Antitoxin und damit die Hypothese von der Seitenkettennatur der specifischen Antikörper nicht richtig sein; das soll nicht hindern anzuerkennen, dass die geniale Theorie Ehrlich's in höchstem Grade befruchtend und fördernd auf die medicinische Wissenschaft gewirkt hat.

Discussion.

Herr v. Baumgarten: Ich glaube nicht, dass die agglutinirenden Substanzen an sich etwas Specifisches sind, da man mit jedem normalen Kaninchenserum die ausgezeichnetsten Agglutinationen an Typhus-, Cholera- und anderen kleinen und beweglichen Bacterien hervorrufen kann.

Herr Kretz: Ich kann die Identificirung der „natürlich“ vorkommenden Agglutinine mit den specifischen nicht als sicher annehmen, da die Gemeinsamkeit einer einzigen Reaction, die auch durch sicher differente Mittel erzeugt werden kann, nicht ausreichend ist, sie zu beweisen.

Herr v. Baumgarten: Ich weiss sehr wohl, dass man durch Alkohol, Formalin etc. Zusammenklumpungen von Bacterien hervorrufen kann, aber um derartige Stoffe kann es sich doch im normalen Kaninchenserum nicht handeln. Bei der grossen Uebereinstimmung der Wirkung dürfte es doch sehr wahrscheinlich sein, dass die immerdar im lebenden Körper vorhandenen agglutinirenden Stoffe mit den beim Immunthier auftretenden „Agglutininen“ identisch und nur quantitativ verschieden sind.

Herr Kretz: Die Identität der Körper im „natürlichen“ und specifischen agglutinirenden Serum ist wohl möglich, aber bisher nicht bewiesen.

XXVIII.

Herr M. Mühlmann-Odessa:

Ueber die Veränderungen der Nervenzellen
in verschiedenem Alter¹⁾.

Die Nervenzellen erleiden während deren Entwicklung alle drei Stadien der Atrophie, sowohl die plastische, als die histogenetische und die necrotisirende (1). Die erste Umformung der embryonalen Epithelzellen, der grossen polymorphen Blastzellen in die Elemente der Medullarplatte und des Medullarrohrs, in kleinere, kubische und cylindrische, gegenseitig abgeplattete Zellen stellt die plastische Atrophie dar. Darauf kommt nach His (2) die Umbildung der Cylinderzellen in verjüngte, spitze Spongioblasten, resp. runde Keimzellen, die gleichfalls an ihren Enden sich verjüngen und zu Nervenzellen werden. Am schönsten ist diese histogenetische Atrophie in der Umwandlung der Nervenzellen in Nervenfasern, wie dies namentlich besonders Kupffer (3) schildert, ausgesprochen. Wie ich schon an anderen Orten (4) nachzuweisen versuchte, kommen diese Formen der Atrophie durch den Kampf der Zellen um Raum und Nahrung zu Stande. Da mit der Vermehrung der Zellen dieser Kampf immer schärfer wird, so bleibt es nicht bei der histogenetischen Atrophie stehen, sondern nachdem alle an dem dem Centralnervensystem entsprechenden Orte gebildeten Blastzellen sich in Folge dieses Kampfes in Nervenzellen und Nervenfasern umgewandelt haben, und die Vermehrung der Zellen auch trotz zahlreicher Faltenbildungen (Windungen) des Gehirns wegen den durch die Knochenkapsel dargebotenen Hindernissen nicht mehr fortschreiten kann, können wir an den Nervelementen Veränderungen beobachten, die alle Zeichen eines Nahrungsmangels tragen und von mir zu der dritten Form der Atrophie — zu der necrotisirenden zugerechnet werden. Als solche betrachte ich nämlich die Fettpigmentmetamorphose der Nervenzellen, welche vom Pubertätsalter

¹⁾ Der erste, allgemeine, Theil des Vortrages ist bereits in der Deut. med. Wochen. Nr. 41. 1900 wiedergegeben worden.

an sich kenntlich macht, worüber ich bereits eine vorläufige Mittheilung (5) machte.

Alles was hierbezüglich bis jetzt bekannt ist, gilt meistens für die Veränderungen der Nervenzellen im höheren Alter. Aeltere Arbeiten über senile Hirnveränderungen finden bei Demange (6) ausführliche Berücksichtigung. Alle: Ollivier, Cruveillier, Geist (7), Rokitansky, Durand-Fardel fanden die Ganglienzellen atrophisch verändert: Pigment- und Fettmetamorphose derselben, interstitielle Wucherung, starke atheromatöse Veränderungen der Hirngefäße bis zur völligen Obliteration vieler von ihnen, sowie auch manchmal Obliteration des Centralcanals des Rückenmarks. Die Atrophie der Hirnsubstanz kennzeichnet sich an der Verdünnung der Rindensubstanz, starkem Klaffen der Hirnspalten, Verjüngung und Abrundung der Hirnwindungen. Der durch Atrophie zu Stande kommende freie Raum soll einen negativen Druck erzeugen, und das Oedem des alten Gehirns am Sektionstisch soll ein Hydrops ex vacuo sein. Leyden (8) fand in einem Falle die Veränderungen der Ganglienzellen des Rückenmarkes so ausgesprochen und ausgedehnt, dass er sich berechtigt hielt, den progressiven Muskelschwund beim Greise damit in Zusammenhang zu bringen. Bieljakow (9), Kostjurin (10) beschäftigten sich speciell mit den Veränderungen, welche an der Grosshirnrinde des alten Menschen zu beobachten sind und konnten im Allgemeinen die Untersuchungen früherer Forscher bestätigen. Von den Ergebnissen der Untersuchungen Kostjurin's ist hervorzuheben, dass er ausgesprochene Veränderungen auch an den Nervenfasern konstatierte: sie wurden atrophirt und in fettähnliche Körnchen zerfallen gefunden. Wichtig ist ferner seine Beobachtung, dass die Stärke der atrophischen Processe im Gehirn der Greise nicht mit dem Jahresalter parallel, sondern mit dem Sinken des Körpergewichts steigt.

Von den neueren Arbeiten wäre diejenige von Hodge (11) zu erwähnen, der seine Artikel zwar „Die Veränderungen der Ganglienzellen von der Geburt bis zum Alterstod“ betitelt, in der That aber nur die Spinalganglienzellen und nur von drei Individuen einem Neugeborenen, einem erwachsenen, 47jährigen Manne und einer 92 Jahre alten Person untersuchte. Er wandte Osmiumfixation an und konnte an den Ganglienzellen des alten Mannes starke Fettmetamorphose constatiren, was schon bis dahin an den Gang-

lienzellen des Gehirns und des Rückenmarks, wie erwähnt, längst bekannt war. Beim 47jährigen, durch einen Unglücksfall verstorbenen Mann wurden die Spinalganglienzellen ganz ausserordentlich stark fettig degeneriert gefunden; Hodge war darüber so verwundert, dass er gar nicht daran denken will, dass es sich um eine gewöhnliche Erscheinung handelt; er meint vielmehr, der Mann wäre „wahrscheinlich“ Alkoholiker gewesen und will sich deshalb nicht weiter mit diesem Fall, als einem echt pathologischen, näher beschäftigen. Beim Kinde waren die Spinalganglienzellen gar nicht verändert. Wie man dazu kommt, eine derartige Untersuchung von Spinalganglienzellen dreier Leute, von denen ein Mann zur Schlussfolgerung angeblich ungeeignetes Material darbot, mit dem Titel: Change in the Ganglion Cells from Birth to senile Death zu vermerken, ist unbegreiflich!

Viel ausgiebiger sind die Untersuchungen der Nervenzellen in dieser Hinsicht von Pilcz (12) und Rosin (13) ausgeführt worden. Pilcz fand in den Nervenzellen Erwachsener Pigment als eine ziemlich regelmässige Erscheinung, und zwar soll das hellgelbe Pigment vom 6. Lebensjahre an auftreten. Er untersuchte die Präparate meist frisch; an einigen prüfte er die Wirkung der Osmiumsäure, welche die Granula dunkler färbte. Rosin fand die Fettkörnchen schon bei einem 17jährigen Individuum und ist mit Pilcz geneigt, das Auftreten derselben als eine normale Erscheinung zu betrachten. Die Körnchen sollen mit der Fettmetamorphose als einer pathologischen Erscheinung in keiner Weise in Beziehung stehen. Kürzlich erschien eine Arbeit von Obersteiner (14), welcher an den Gliazellen der Mollecularschnitte des Grosshirns Fett- und Pigmentkörnchen schon bei einem 14jährigen Individuum nachweisen konnte. Er spricht die Vermuthung aus, dass analoge Erscheinungen auch an den Ganglienzellen wahrscheinlich verfolgt werden könnten. Mit Pilcz und Rosin glaubt er diese Bildung als ein normales Vorkommen ansehen zu können.

Die Literatur hat somit zwar ein ziemlich reiches Material zusammengebracht, die Schlussfolgerungen sind aber, was die Arbeit von Rosin betrifft, aus ziemlich vereinzelter Thatfachen gezogen. Als ich meine Untersuchung begann, sind mir die Arbeiten dieses Verfassers, ebensowenig wie diejenige von Pilcz und Obersteiner, unbekannt gewesen, und ich nahm es mir vor, auf Grund der von mir in meiner Alterstheorie geäusserten Gedanken

die Veränderungen der Nervenzellen in verschiedenen Alter genauer zu verfolgen, zu welchem Zwecke ich die Nervenzellen von verschiedenen Orten des Nervensystems von der Geburt an beinahe von Jahr zu Jahr untersuchte, aus jedem Altersjahrzehnt Nervenzellgruppen verschiedenen Untersuchungsmethoden aussetzte, um auf diese Weise ein systematisches Bild von den Altersveränderungen zu gewinnen.

Der Untersuchung wurden regelmässig folgende drei Orte des Centralnervensystems ausgesetzt: Medulla oblongata, Rückenmark-Querschnitt an verschiedenen Stellen und Spinalganglien. Stückchen von diesen Stellen wurden allen untersuchten Leichen entnommen. Ausserdem wurden von einigen auch Hirnstellen (Rinde) untersucht. Bei der Wahl der Leichen wurde darauf geachtet, dass Stückchen nur von solchen Individuen entnommen würden, welche weder an Nervenkrankheiten, noch an auszehrenden oder gar Intoxication gestorben sind; bei der Bearbeitung der an Infektionskrankheiten gestorbenen wurde darauf geachtet, dass zur Untersuchung nicht solche Individuen gelangen, bei denen der Krankheitsverlauf nervöse Complicationen aufwies. Somit wurde nur solches Material gebraucht, welches, was das Nervensystem betrifft, als ungefähr „normales“ gelten könnte. Das Material wurde ziemlich frisch der Untersuchung ausgesetzt, da ich oft die Möglichkeit hatte, Leichen 4, 6, 8 und höchstens 12 Stunden nach dem Tode zu seciren. Zur Untersuchung wurden Leichen von folgendem Alter benutzt: 1 neugeborenes Kind, 2 einjährige, je 1 Individuum im Alter von 2, 3, 8, 15, 18, 19, 24, 26, 29, 38, 48 und 53 Jahren, 2 60jährige, 3 70jährige, 3 83jährige und 1 Individuum im Alter von 90 Jahren. Pathologisch-anatomische Diagnosen lauteten auf Endocarditis, Pneumonia cruposa, Nephritis chronica bei Erwachsenen und Inanitie, Scarlatina, Hydrophobia bei den Kindern (bis zum 10. Jahre). Die 29jährige Leiche stammte von einem gesunden kräftigen Manne, der vom Pferdeisenbahnwagen überfahren wurde und an inneren Blutungen (Leberriss) einige Stunden darauf starb; sein Gehirn und Rückenmark waren unverändert.

Die Präparate wurden sowohl frisch als nach Fixation einige Millimeter dicker Stückchen in Osminmgemischen von Flemming oder von Altmann innerhalb von 24—64 Stunden (je nach der Frische der Flüssigkeit) und Einschluss in Paraffin untersucht.

Es stellte sich heraus, dass bei allen Individuen vom Puber-

tätsalter an (also bei mir vom 15jährigen Knaben an) an den Nervenzellen, sowohl der Hirnrinde, als des Rückenmarkes und der Spinalganglien ein bei jüngeren Individuen hellgelbes, bei älteren dunklergelbes (goldgelbes) Pigment auftritt, welches aus glänzenden kleinen Körnchen besteht, die sich von Fettkörnchen, welche bei der Fettmetamorphose der parenchymatösen Zellen nur durch ihren gelblichen graulichen Schimmer unterscheiden und exquisit durch Osmium geschwärzt werden. Die Körnchengruppe hat innerhalb der Zelle eine charakteristische Lage, die sie von der Fettmetamorphose, welche bei den sonst regressiven Veränderungen auftritt, leicht unterscheiden lässt. Während nämlich bei der letzteren die Fettkörnchen über die ganze Zelle mehr oder minder regelmässig zerstreut sind, besteht die beobachtete normalerweise an den Nervenzellen auftretende Erscheinung in einer dichten Auflagerung von goldgelben Körnern an einem bestimmten Orte des Zelleibes, während der übrige Zellraum gänzlich frei davon bleibt. Der Unterschied in der Lage dieser normalen Körnergruppe von der Lage der durch entzündliche regressive Fettmetamorphose hervorgebrachten liess sich an den Nervenzellen selbst constatiren. Bei dem neugeborenen an Inanition gestorbenen Kind, ebenso wie bei dem 2jährigen an Enteritis follicularis gestorbenen war an den Ganglienzellen keine Spur von Körnelung zu constatiren; an den Osmiumpräparaten, wo die Schwärzung der Myelinscheiden das Durchdringen des Osmium bis in die Tiefe hinein deutlich demonstirte, war kein schwarzes Körnchen in den Zellen zu beobachten. Dagegen konnte beim 3jährigen Hydrophobiker, sowohl wie beim 8jährigen an Scarlatina septica gestorbenen Mädchen an den meisten Nervenzellen eine schwache hellglänzende Körnelung constatirt werden, die auf Osmium schwarz reagierte und unzweifelhaft eine Fettmetamorphose der Zelle darstellte. Die Lage der Körnchen war aber derartig, dass man sie gänzlich von der normalen Körnung der Nervenzellen unterscheiden konnte: sie waren durch die ganze Zelle regelmässig zerstreut und nicht an einem Theil derselben dicht angehäuft, wie es beim normalen Auftritt der Fall ist.

Ausser ihrem Aussehen und der Osmiumreaction charakterisirt sich die normale Körnung durch Widerstandsfähigkeit gegen Essigsäure und schwache Kalilauge, Löslichkeit in Xylol. Nach der Aetherbehandlung verschwindet der Glanz, die Gelbfärbung bleibt. Rosin erzielte nach längerer Alkoholätherbehandlung der Hirnstückchen keine Osmiumschwärzung.

Die gefundenen Veränderungen der Nervenzellen waren so regelmässig bei jeder Leiche über dem 15. Lebensjahre hinaus zu beobachten, dass ich es schliesslich nicht für nöthig hielt, die Zahl der zu untersuchenden Fälle zu vermehren. Es zeigt sich, dass der Grad der Fettpigment-Körnchung nicht ganz mit dem Alter zunimmt, insofern, als beim 29jährigen Manne ebenso starke Veränderungen gefunden wurden, als beim 70jährigen Menschen. Im Allgemeinen lässt sich doch constatiren, dass bei älteren Leuten die Fettkörnergruppe einen viel grösseren Theil des Zellraumes einnimmt, als bei jüngeren. Bei Greisen kann man eine Reihe von Zellen finden, die ganz von der Körnchengruppe ausgefüllt sind und nur ein ganz minimaler Ring vom Zelleibe um dieselbe frei bleibt. Ganz besonders stark tritt der Unterschied zwischen jüngeren und älteren Individuen auf in Bezug auf die Zahl der veränderten Zellen. Während man beim jüngeren Individuum im Alter von 15, 20, 30 Jahren in jeder Zellgruppe einige Zellen ganz frei von der Fettpigment-Körnchung findet, ist die Zahl der unveränderten Zellen bei 50, 60 und besonders bei über 70 Jahre alten immer beschränkter.

Was die Vertheilung der normalen Fettpigmentmetamorphose auf verschiedene Theile des Nervensystems betrifft, so sind die Verhältnisse bei einzelnen Individuen sehr schwankend. Am regelmässigsten wird die Metamorphose an den Spinalganglienzellen, sowie an den Vorderhornzellen des Rückenmarkes angetroffen. Ich lenkte ganz besondere Aufmerksamkeit auf die Vertheilung der Fettmetamorphose in der Medulla oblongata, namentlich am Boden des vierten Ventrikels innerhalb der lebenswichtigen Centra und konnte als regelmässige Erscheinung das stärkere Betroffensein des Hyroglossuskernes constatiren: an denselben tritt die Fettpigmentmetamorphose am ehesten auf, während die mehr lateral gelegenen Vagus- und Accessoriumskerne im späteren Alter betroffen werden. Bei 70jährigen Individuen konnte ich an den Vagusaccessoriuszellen die Körnchen deutlich sehen, sie waren aber doch nicht in dem hohen Masse vertreten, wie im Hypoglossuskern. Im letzteren ist bei diesen älteren Individuen beinahe keine Zelle von der Fettmetamorphose frei, und zwar ist die Anfüllung mit Körnchen hier ebenso dicht und ebenso ausgedehnt im Zellraum, wie in den Zellen der Vorderhörner des Rückenmarkes. In der Vertheilung der Fettpigmentmetamorphose innerhalb des Vagusaccessoriuskernes konnte

ich vorläufig die Beobachtung machen, dass je mehr medianwärts die Zelle liegt, um so stärker ist in ihr die Fettmetamorphose ausgesprochen, je mehr lateralwärts um so geringer. Diese Beobachtung stimmt mit meiner Theorie des im Wachsthum überhaupt herrschenden Gesetzes der peripheren Entfaltung und centralen (medianen) Schrumpfung ziemlich überein. Merkwürdig ist auch die geringere Betheiligung der Fettpigmentmetamorphose an den Olivenzellen. Dieselben werden hie und da von der Fettpigmentmetamorphose betroffen (namentlich constatirte ich sie bei einem phthisischem Individuum und bei einem Greise); im Allgemeinen werden sie aber von derselben verschont.

Ueber die Bedeutung der Befunde kann vorläufig, wo wir die normale Function der Ganglienzellen wenig kennen, nur hypothetisch gesprochen werden. Wenn die Metamorphose regelmässig in gewissen Altersstufen angetroffen wird, so stehe ich doch nicht an, die Erscheinung in die Reihe der pathologischen Vorgänge zu schieben, und in dieser Beziehung weicht meine Ansicht von denjenigen, die die Erscheinung bis jetzt bruchweise beobachtet haben, gänzlich ab. Ich kann nicht mit Rosin u. A. überstimmen, die meinen, dass die Fettpigmentbildung auf die Function der Zelle keinen üblen Einfluss haben kann oder dass sie überhaupt mit der Function der Zelle nichts zu thun hat, und stelle vorläufig folgende Gründe auf zur Vertheidigung der Ansicht, dass wir es hier mit einer Erscheinung zu thun haben, die der pathologischen Fettmetamorphose durchaus analog ist:

1. Das Sinken des Gewichtes irgend eines Organs wird stets als pathologische Erscheinung gedeutet, indem damit gleichzeitig an einer Atrophie des Organs gedacht werden muss. Die Fettpigmentmetamorphose der Nervenzellen des Centralnervensystems beginnt zur Zeit aufzutreten, als das Organ an Gewicht zu sinken beginnt. Aus der Zusammenstellung von tausenden von Wägungen konnte ich nachweisen, wie regelmässig das Hirngewicht mit dem Pubertätsalter abzunehmen beginnt. Mikroskopisch kennzeichnet sich diese Atrophie im Auftreten der Fettpigmentkörnchen in den Ganglienzellen. Diese Erscheinung muss also als eine pathologische angesehen werden.

2. Die Function des Nervensystems ist zwar im Allgemeinen wenig bekannt und kann deshalb nicht zur Entscheidung der Frage nach der Art der Erscheinung zugezogen werden; die Function als

Folge der structurellen Verhältnisse kann zwar überhaupt nicht getrennt von der Structur als Massstab für die Beurtheilung des Normalen und Abnormen dienen¹⁾; doch will ich den herrschenden Ansichten zu Hilfe gehen und an eine Thatsache erinnern, die etwas nachdenken lässt. Die hier als regelmässig vom Pubertätsalter an auftretend geschilderte Erscheinung ist für die senilen Hirnveränderungen als charakteristisch schon längst bekannt. Beinahe alle Autoren, die dieselbe beschrieben haben, zweifeln nicht, die Pigmentmetamorphose als eine senile Erscheinung zu bezeichnen und wollen damit sagen, dass die die Senilität charakterisirenden functionellen Veränderungen der normalen Körpervrichtungen mit diesen Veränderungen der Nervenzellen in Zusammenhang zu stellen sind; ich habe schon darauf hingewiesen, dass Leyden geneigt ist, die senile Muskelatrophie von der Pigmentatrophie der Vorderhornzellen des Rückenmarkes abhängig zu machen. Ebenso gut wollen Andere die Abschwächung der Sinnesempfindungen, die paretischen Erscheinungen an den Gliedern, die allgemeine Körperschwäche mit den senilen Veränderungen der Nervenzellen in Verbindung setzen. Nun wissen wir aber jetzt, dass diese „senilen“ Veränderungen sehr früh auftreten, wo nach der allgemeinen Auffassung von Senilität noch keine Rede ist. Das logische Denken muss verlangen, dass wir den Beginn jener senilen functionellen Veränderungen sehr früh in das Pubertätsalter hinein versetzen. Dass wir sie nicht sehen, besagt blos, dass unsere physiologische (klinische) Untersuchungsmethoden noch zu unzuverlässig sind, als dass wir auf Grund der Ergebnisse derselben Schlüsse in Bezug auf die uns interessirende Frage ziehen dürften. Die structurellen Ergebnisse der Untersuchungen lassen für mich keinen Zweifel übrig, dass mit der Verfeinerung unserer Untersuchungsmethoden auch die Physiologie den Beginn der „senilen“ Functionsänderungen im Pubertätsalter nachzuweisen im Stande sein wird.

3. Zum Nachweis der degenerativen Veränderung der Zelle will man im Verhalten des Kernes und im sonstigen Verhalten der Zelle Anhaltspunkte haben. Der Kern kann bei der Fettpigmentmetamorphose oft ganz unverändert aussehen, und doch glaube ich kaum, dass dies als Gegenbeweis für die regressive

¹⁾ Näheres zur Begründung dieser Ansicht finde man in meiner Alterstheorie.

Metamorphose der Nervenzelle dienen kann. Abgesehen davon, dass unsere Methoden überhaupt noch sehr wenig Sicherheit gewähren, als dass wir auf Grund der mittels derselben gewonnenen Erfahrung auf die Intactheit des Kernes schliessen dürften, gestattet die Erfahrung, welche wir an einer Zellart gewonnen haben, noch nicht dieselbe direct auf eine andere zu übertragen. Die degenerativen Veränderungen des Kernes sind hauptsächlich bei der regressiven Metamorphose der Zellen der s. g. parenchymatösen Organe nachgewiesen, und wir wissen, wie colossal verschieden das Protoplasma derselben von dem der Nervenzellen zusammengesetzt ist. Es ist demzufolge auch zu bezweifeln, ob der Kern der Nervenzelle dieselbe Zusammensetzung, wie der der Leber- oder der Nierenzelle hat. Die Ganglienzellen eines an Inanition oder an Diphtherie gestorbenen Kindes, oder die Nervenzellen eines inficirten Meerschweinchens zeigen am entferntesten nicht die ausgedehnten regressiven Veränderungen, welche die Leber- oder die Nierenzellen derselben Organismen aufweisen. Wir dürfen folgerichtig auch vom Kern der Nervenzelle eine andere Reaction auf dieselbe pathologische Einwirkung erwarten und uns nicht wundern, dass derselbe bei der degenerativen Veränderung des Protoplasmas nicht entsprechend reagirt.

Mit den vorgeführten Thatsachen und Erwägungen will ich der Anschauung entgegentreten, dass die Fettpigmentmetamorphose der Ganglienzelle möglicherweise einen nicht degenerativen Process darstellt. Es liegt kein Grund vor, diese Veränderungen, welche überall, wo sie auftreten, als regressive Erscheinungen beurtheilt werden, an der Ganglienzelle mit anderem Massstab zu messen. Die Erscheinung muss denjenigen regressiven Processen an die Seite gestellt werden, welche sonst im normalen Organismus regelmässig zur Beobachtung gelangen, namentlich der Fettmetamorphose bei der Talg- und Milchbildung, mit dem Unterschied, dass dort die durch Fettmetamorphose gebildeten Fettkörnchen nach aussen von der Zelle gelangen, während sie hier innerhalb der Zelle verbleiben.

L i t e r a t u r.

1. Deut. med. Woch. Nr. 41. 1900.
2. His. Histogenese und Zusammenhang der Nervelemente. His' Archiv 1890. Supplementband.

3. Kupffer. Die Entwicklung von Petromyzon Planeri. Arch. f. mikr. Anat. Bd. 35. 1890.
 4. Mühlmann. Ueber die Ursache des Alters. Wiesbaden 1900.
 5. Ibid. S. 177.
 6. Demange. Etude clinique et anatome-pathologique sur la veillesse. Paris 1886.
 7. Geist. Klinik der Greisenkrankheiten. Erlangen 1860.
 8. Leyden. Klinik der Rückenmarkskrankheiten. Berlin 1875.
 8. Bieljakow. Pathol.-anat. Veränd. des Nervensystems beim senilen Schwachsinn. Russ. Dissert. 1887, referirt von mir im Centr. für Pathol. 1900.
 10. Kostjurin. Medicin. Jahrbücher der k. k. Gesellschaft der Aerzte in Wien. 1886.
 11. Hodge. Changes in Ganglion Cells from Birth to senile Death. Journal of physiology. Bd. 17. 1893—94.
 12. Pilcz. Beitrag zur Lehre der Pigmententwicklung in den Nervenzellen. Arbeiten aus dem Institut von Obersteiner. Bd. III.
 13. Rosin. Ein Beitrag zur Lehre vom Bau der Ganglienzellen. Deut. med. Woch. 1896. Nr. 31.
 14. Obersteiner. Zur Histologie der Gliazellen in der Mollecularschichte der Grosshirnrinde. Arbeiten aus dem Institut von Obersteiner 1900.
-

Geschäfts-Sitzung der Deutschen Pathologischen Gesellschaft,

gehalten im Polytechnicum zu Aachen

am Mittwoch, dem 19. Sept. 1900, Morgens 9 Uhr.

In Stellvertretung des verhinderten ersten Vorsitzenden übernimmt, auf Vorschlag des Herrn Ponfick-Breslau, Herr Orth-Göttingen die Eröffnung und Leitung der Verhandlungen.

1. Der Schatzmeister, Herr Marchand - Leipzig, erstattet den Kassen-Bericht.

Auf Antrag der zu Rechnungs-Prüfern ernannten Herren Lubarsch - Posen und Simmonds - Hamburg ertheilt die Versammlung die Entlastung.

Im Namen der Gesellschaft dankt der Vorsitzende dem Schatzmeister für dessen Mühewaltung.

2. Der Schriftführer, Herr Ponfick, berichtet über die Art der Veröffentlichung der vorjährigen Verhandlungen. Im Zusammenhange hiermit gedenkt er des Näheren der hierbei geschehenen Ueberschreitung der in München für jenen Zweck bewilligten Mittel und legt die Gründe dar, welche dazu geführt haben.

Die Versammlung spricht einstimmig deren nachträgliche Genehmigung aus und erklärt sich damit einverstanden, dass ausser dem Reste der vorjährigen Einnahmen, aus den heurigen noch 30 Mark zur Deckung der gegenüber dem Verleger erwachsenen Verbindlichkeiten verwendet werden.

3. Für die Herausgabe der Verhandlungen des laufenden Jahres werden M. 1000.— einstimmig genehmigt mit der Massgabe, dass dieses Mal von der Aufnahme grösserer, insbesondere bunter Tafeln abzusehen sei.

4. Hierauf erfolgt eine Besprechung über den seitens des Schriftführers von Neuem im Vorstande angeregten und von

letzterem einstimmig angenommenen Vorschlag, alljährlich für bestimmte Vortrags-Themata Berichterstatter zu bestellen.

Da bei der sich daran schliessenden Erörterung der Gedanke allgemeinen Anklang findet, werden bereits verschiedene Gegenstände als zur Wahl geeignet in Vorschlag gebracht.

Die Herren Chiari und Orth nehmen das vom Vorstande an sie gerichtete und von der Versammlung lebhaft unterstützte Ersuchen an, die Gesammtheit der Mitglieder zu weiteren Meinungs-Aeusserungen und zur Einreichung bestimmter Vorschläge zu veranlassen.

5. Im Hinblick auf die bevorstehende Neuwahl des Vorstandes schlägt Herr von Baumgarten - Tübingen Wiederwahl sämtlicher Mitglieder mittels Zurufs vor.

Da kein Widerspruch erfolgt, wird der bisherige Vorstand wiedergewählt — selbstverständlich mit Ausnahme des heurigen Einführenden. An dessen Stelle wird satzungsgemäss der „Einführende“ der auf der Versammlung in Hamburg zu bildenden Section zu treten berufen sein.

6. Zum Schlusse wird der Antrag des Herrn Chiari - Prag, dem Schriftführer für die bei der Herausgabe der Verhandlungen aufgewendete Mühe zu danken, einstimmig angenommen.

Die Neuwahl des Vorstandes ergibt für 1898/1899 also folgende Zusammensetzung:

Vorsitzender:	Herr Virchow,
Stellvertretender Vorsitzender:	Herr v. Recklinghausen,
Schriftführer:	Herr Ponfick,
Schatzmeister:	Herr Marchand,

Sodann:

Herr Chiari,
Herr Ziegler,

Einführender der pathologisch-anatomischen Sektion der 1901 in Hamburg tagenden Versammlung Deutscher Naturforscher und Aerzte:

Herr Eugen Fraenkel,
Herr Orth.

Ersatzmann:

Satzungen

der Deutschen Pathologischen Gesellschaft.

Zweck.

§ 1.

Die deutsche pathologische Gesellschaft verfolgt den Zweck, bei dem stetig wachsenden Umfange der Forschung einen Mittelpunkt für gemeinsame wissenschaftliche Arbeit zu bilden und zur Vereinigung der Fachgenossen beizutragen.

Tagungen.

§ 2.

Um in diesem Sinne einen persönlichen Gedankenaustausch herbeizuführen, veranstaltet die Gesellschaft für ihre Mitglieder periodisch wiederkehrende Tagungen und im Bedürfnissfalle ausserordentliche.

An den hierbei stattfindenden Sitzungen sich zu betheiligen ist auch Nichtmitgliedern, welche durch ein Mitglied eingeführt sind, gestattet. Jedoch haben diese nicht das Recht, mit abzustimmen.

§ 3.

Die ordentlichen jährlich abzuhaltenden Tagungen werden in zeitlicher und örtlicher Verbindung mit den „Versammlungen der deutschen Naturforscher und Aerzte“ abgehalten.

Ausserordentliche Tagungen werden, je nachdem sich das Bedürfnis dazu herausstellt, durch den Vorstand angeordnet und zwar entweder in Berlin oder in einer anderen, im deutschen Sprachgebiete gelegenen Stadt, falls sich darin die für Demonstrationen erforderlichen Mittel und Werkzeuge beibringen lassen.

§ 4.

Für die ordentlichen Tagungen trifft der Vorstand die Vorbereitungen unter Mitwirkung des „Einführenden“ der gleichnamigen Sektion der jeweiligen Naturforscher-Versammlung.

Der Vorsitzende und der Einführende unterzeichnen gemeinsam die Einladung zu dieser Vereinigung und treffen vorläufige Bestimmung über die Reihenfolge der dafür angemeldeten Vorträge.

§ 5.

Für ausserordentliche Tagungen trifft der Vorsitzende die Vorbereitungen im Verein mit dem Schriftführer der Gesellschaft.

Sitzungen.

§ 6.

Die während der ordentlichen Tagung stattfindenden wissenschaftlichen Sitzungen der Gesellschaft fallen mit denen der Naturforscher-Versammlung zeitlich zusammen.

Sondersitzungen greifen nur insoweit Platz, als Gegenstände zu verhandeln sind, welche sich auf die Organisation und Verwaltung der Gesellschaft beziehen, jedenfalls also zum Zwecke der jährlich wiederkehrenden Vorstandswahl.

§ 7.

Den Beschlüssen dieser Sondersitzungen sind ferner vorbehalten alle Veränderungen, welche bezüglich

- a) des Jahres-Beitrages,
 - b) der Satzungen,
 - c) des Fortbestandes der Gesellschaft
- etwa beabsichtigt werden.

Die betreffs dieser Punkte zu stellenden Anträge sind zugleich mit der Einladung zu der bevorstehenden Sitzung anzukündigen.

Veröffentlichung der Verhandlungen.

§ 8.

Die Tagesordnung für die einzelnen wissenschaftlichen Sitzungen wird vom Vorsitzenden im Verein mit dem jeweiligen Einführenden der Section festgestellt und alsdann im Tageblatt jedes Mal bekannt gemacht.

Nicht angemeldete Vorträge dürfen in die Tagesordnung nicht eingeschoben werden¹⁾.

§ 9.

Für die Herausgabe der in den Sitzungen gehaltenen Vorträge und gepflogenen Verhandlungen sorgt die Gesellschaft mittels einer selbständigen Veröffentlichung, ohne damit die gewohnte Aufnahme

¹⁾ Zusatz, beschlossen in der Geschäfts-Sitzung zu München am 21. Sept. 1899.
Verhandl. d. Deutsch. Patholog. Gesellschaft. III.

eines Auszuges in die Berichte der Naturforscher-Versammlung auszuschliessen.

Ueber die Veröffentlichung solcher Vorträge, welche Nichtmitglieder gehalten haben, bleibt dem Vorstande, je nach Befinden, nähere Rücksprache mit dem Redner und die endgültige Entscheidung vorbehalten.

Die Schriftleitung der herauszugebenden Verhandlungen liegt dem Schriftführer ob, falls nicht ein besonderer Redakteur vorgesehen wird.

§ 10.

Jene jährlich wiederkehrende Veröffentlichung, ein Bericht über die in der jeweiligen Tagung gehaltenen Vorträge und Erörterungen, erscheint als besondere Schrift und steht jedem Mitgliede zu ermässigtem Preise zu.

Mitgliedschaft.

§ 11.

Die Mitgliedschaft wird erworben durch schriftliche Anmeldung bei dem Schriftführer und Zahlung des Jahresbeitrages von zehn Mark, welche in der ersten Hälfte des Kalender-Jahres zu erfolgen hat.

Ein Mitglied, welches trotz zweimaliger Mahnung seitens des Schatzmeisters länger als ein Jahr im Rückstande bleibt, gilt als ausgeschieden und wird aus der Liste der Gesellschaft gestrichen.

Mittels Nachzahlung tritt es aber ohne Weiteres wieder ein.

§ 12.

Nur Mitglieder sind berechtigt, in den Sitzungen der Gesellschaft das Stimmrecht auszuüben.

Vorstand.

§ 13.

Der Vorstand setzt sich zusammen aus:

- a) Vorsitzendem,
- b) stellvertretendem Vorsitzenden,
- c) Schriftführer,
- d) Schatzmeister,
- e—g 3 anderen Mitgliedern.

Der Einführende der pathologischen Sektion der künftigen Naturforscher - Versammlung hat, insofern er Mitglied der Gesellschaft ist, Anspruch auf einen dieser Vorstands-Posten.

§ 14.

Ausser den genannten 7 Mitgliedern wird ein achttes als Ersatzmann gewählt, welches im Falle des Ausscheidens eines Vorstands-Mitglieds nachrückt.

Für den Fall vorübergehender Behinderung des Schriftführers ist der Vorsitzende berechtigt, für die jeweilige Einzelsitzung einen Stellvertreter zu ernennen.

§ 15.

Die Mitglieder des Vorstandes nebst dem Ersatzmann werden in einer besonderen Sitzung der jährlichen ordentlichen Tagung von den Anwesenden mittels schriftlicher Abstimmung gewählt.

Jede Wahl gilt auf ein Jahr und zwar mit Einschluss der nächsten ordentlichen Tagung.

Die alsdann ausscheidenden Mitglieder sind sofort wieder wählbar ¹⁾).

§ 16.

Dem Vorstande bleibt nicht nur die Regelung seiner eigenen Thätigkeit, seiner Verhandlungs- und Abstimmungsweise vorbehalten, sondern auch die Schaffung einer Geschäftsordnung für die Sitzungen der Gesellschaft.

§ 17.

Ferner liegt ihm die verantwortliche Verwaltung des Gesellschafts-Vermögens ob, sowie deren Vertretung nach aussen, auch in gerichtlicher Hinsicht.

Für sämtliche in letzteren beiden Richtungen geschehenen Schritte ist er verpflichtet, in der nächsten Tagung die Genehmigung der Gesellschaft einzuholen, sowie über alle wichtigeren Vorgänge, etwaige Verhandlungen, welche er in deren Interesse mit Anderen gepflogen hat, und Aehnliches Bericht erstatten.

¹⁾ Ursprünglich stand hier der Zusatz: „Nur der Vorsitzende kann als solcher nicht von Neuem in den nächstjährigen Vorstand gewählt werden,“ wurde aber auf Antrag des Herrn v. Recklinghausen (1897) einstimmig zu streichen beschlossen.

**Uebergangsbestimmung betreffs der für die Sitzungen
zu schaffenden Geschäftsordnung.**

§ 18.

Ueber die endgültige Geschäftsordnung für die Sitzungen soll in der nächstjährigen Tagung Beschluss gefasst werden.

Jedoch wird schon jetzt grundsätzlich anerkannt, dass die pathologische Sektion der Naturforscher - Versammlung die Tagesordnung dafür bestimmt und über die Reihenfolge der Vorträge entscheidet.

Zu einigen Paragraphen der so genehmigten Satzungen sind auf der 1. Tagung in Düsseldorf (1898)

Erläuternde Zusätze

beschlossen, welche, ohne selber die Bedeutung statutarischer Bestimmungen zu haben, dazu dienen sollen, missverständliche Auslegungen zu verhüten.

So einigt man sich in Bezug auf § 9 über folgende Grundsätze, welche dem Vorstande bei den mit dem Verleger zu führenden Verhandlungen als Richtschnur dienen sollen:

a) Die Verhandlungen der deutschen pathologischen Gesellschaft erscheinen als besondere Veröffentlichung im Verlage von Georg Reimer - Berlin, mit welchem zunächst ein Vertrag für 1 Jahr abgeschlossen werden soll, unbeschadet der Aufnahme kurzer Referate in den Jahresbericht der Gesellschaft deutscher Naturforscher und Aerzte.

b) Der Umfang der Verhandlungs-Berichte wird zunächst auf 10 Bogen festgesetzt, nach Erforderniss mit Hinzuziehung einzelner Tafeln. Bezüglich der Tafeln haben die Autoren die Erlaubniss des Vorstandes einzuholen.

c) Jedes Mitglied der Gesellschaft erhält vorläufig 1 Exemplar der Verhandlung unentgeltlich.

In Bezug auf § 10 wird erklärt: „Auswärtigen, nicht deutschen Mitgliedern der Gesellschaft soll bei ihrer Aufnahme die mittels eines Formulars zu machende Nachricht zugestellt werden, dass die Mitgliedschaft der pathologischen Gesellschaft nicht gleichzeitig auch diejenige der Naturforscher-Versammlung in sich schliesse.

Mitglieder

der

Deutschen Pathologischen Gesellschaft*).

Aufgestellt Ende 1900.

V o r s t a n d :

Rudolf Virchow, Berlin. I. Vorsitzender.
F. v. Recklinghausen, Strassburg i/Els. II. Vorsitzender.
E. Ponfick, Breslau, Schriftführer.
F. Marchand, Leipzig, Schatzmeister.
H. Chiari, Prag.
J. Orth, Göttingen.
E. Ziegler, Freiburg i/Br.

M i t g l i e d e r :

1. Albrecht, E. Assistent am patholog. Institut. München.
2. Albrecht, Heinrich, Privatdocent und Assistent am patholog. Institut. Wien IX.
3. Arnold, J., o. Prof. d. path. Anat., Geh. Hofrath. Heidelberg, Geisbergstrasse 1.
4. Aschoff, L., Privatdocent d. path. Anat. und 1. Assistent. Göttingen.
5. Askanazy, M., Privatdocent d. path. Anat. und 1. Assistent. Königsberg.
6. Aufrecht, Director der inneren Abtheilung des Städt. Krankenhauses, Geh. San.-Rath, Magdeburg.
7. Babes, O., o. Prof. u. Director des Instituts für Pathologie und Bacteriologie. Bukarest.
8. Bardenheuer, Prof., Geh. San.-Rath, Dirig. Arzt am Bürger-Spital Köln.
9. v. Baumgarten, P., o. Prof. d. path. Anat. Tübingen.

*) Der Doctor-Titel ist weggelassen worden.

10. Benda, C., Prosector am Städt. Krankenhaus Am Urban. Berlin, Kronprinzen-Ufer 30.
11. Bendz, H., o. Prof. d. path. Anat. Lund.
12. Beneke, R., Prosector am Städt. Krankenhaus. Braunschweig.
13. Blanchard, R., Prof. à la Faculté de médecine. Paris, 226 Boulevard St. Germain.
14. Boddaert, R., o. Prof., Dir. d. med. Univ. Klinik. Gent, Coupure 46.
15. Boheman, H., Doc. d. path. Anat. am Karol. Institut. Stockholm.
16. Bollinger, O., o. Prof. d. path. Anat., Obermedicinalrath. München, Goethestrasse 54.
17. Borrmann, R., Assistent am patholog. Institut. Marburg.
18. Borst, M., Privatdocent d. path. Anat. Assistent. Würzburg.
19. Bostroem, E., o. Prof. d. path. Anat., Geh. Med.-Rath. Giessen.
20. Bouchard, Ch., Prof. à la Faculté de méd. Paris, 174 Rue de Rivoli.
21. Busse, O., Privatdocent d. path. Anat. Assistent. Greifswald.
22. Chiari, H., o. Prof. d. path. Anat. an der deutschen Universität. Prag.
23. Dietrich, A., Assistent am path. Institut. Tübingen.
24. Dinkler, Professor, Leit. Arzt am Luisen-Hospital, Aachen.
25. Dürck, H., Privatdocent u. Assistent am path. Institut, Prosector am städt. Krankenhaus, r. d. Isar. München, Nussbaumstr. 2a.
26. Eberth, C., o. Prof. d. path. Anat., Geh. Med.-Rath. Halle a. S.
27. Ebstein, W., o. Prof. der inneren Medicin, Geh. Med.-Rath. Göttingen.
28. Eppinger, H., o. Prof. d. path. Anat. Graz.
29. Ernst, P., o. Prof. d. path. Anat. Zürich.
30. Ewald, C. A. Prof. d. inneren Medicin, Geh. Med.-Rath, Berlin.
31. Fleischhauer, San.-Rath. Düsseldorf.
32. Foà, Pio, o. Prof. d. path. Anat. Turin, Corso Valentino 40.
33. Fraenkel, E., Prosector d. neuen allg. Krankenhauses. Hamburg-Eppendorf.
34. Friedrich, O. L., a. o. Prof., Director der chirurg. Poliklinik. Leipzig, Haydnstr. 10.
35. Fritsch, H., o. Prof. d. Gynäkologie, Geh. Med.-Rath. Bonn.
36. Fujinami, A., Kyoto, Japan.
37. Gaylord, H. R., Prof. d. chir. Path. Buffalo U. S. A.
38. Ghon, A., Privat-Doc. u. Ass. am path. Inst. Wien IX.
39. Grawitz, P., o. Prof. d. path. Anat. Greifswald.
40. Gusserow, o. Prof. d. Gynäkologie, Geh. Med.-Rath. Berlin, Roonstr. 4.
41. Hamilton, D. J., o. Prof. d. Path. Anat. Aberdeen, Schottland.
42. Hansemann, D., Prof., Prosector am städt. Krankenhaus Friedrichshain. Berlin, W., Derfflingerstr. 21.
43. Hauser, E., o. Prof. d. path. Anat. Erlangen.
44. Heller, A., o. Prof. d. path. Anat., Geh. Med.-Rath. Kiel.
45. Henke, F., Privatdocent und 1. Assistent am path. Institut. Breslau.
46. Homén, E. A., o. Prof. d. path. Anat. Helsingfors.
47. Hueter, Prosector am städt. Krankenhause in Altona.
48. Jores, L., Prof., Privatdocent d. path. Anat. Bonn.

49. Israël, O., a. o. Prof. und Assistent am path. Institut zu Berlin. Charlottenburg, Knesebeckstr. 1.
50. Jürgens, R., Prosector an der Kgl. Charité. Berlin.
51. v. Jürgensen, o. Prof. d. inneren Medicin. Tübingen.
52. v. Kahlden, C., a. o. Prof. d. path. Anat. Freiburg i. B.
53. Kast, o. Prof. d. inneren Medicin, Geh. Med.-Rath. Breslau, Neue Taschenstr. 32.
54. Kaufmann, E., o. Prof. d. path. Anat. Basel.
55. Key, A., o. Prof. d. path. Anat. am Karol.-Institut. Stockholm.
56. Knauss, R., Prosector am Katharinen-Hospital, Stadtarzt. Stuttgart.
57. Kockel, R., a. o. Prof. d. gerichtl. Medicin. Leipzig, Dorotheenstr. 2.
58. König, Fr., o. Prof. d. Chirurgie, Geh. Med.-Rath. Berlin NW., Brücken-Allee 35.
59. Koester, o. Prof. d. path. Anat. Geh. Med.-Rath. Bonn.
60. Kraemer, C., Canstatt.
61. Kraus, Fr., o. Prof. d. inneren Medicin. Graz, Rechbauerstr. 10.
62. Krehl, L., o. Prof. d. inneren Medicin. Greifswald.
63. Kretz, R., Docent f. path. Anat., Prosector. Wien IV, Theresianumgasse 8.
64. Kromayer, Privatdocent d. Dermatologie. Halle a. S., Poststr. 8.
65. Kuestner, o. Prof., Geh. Med.-Rath. Dir. der Frauenklinik. Breslau.
66. Kuhn, C. H., o. Prof. d. path. Anat. Amsterdam, Oosteende 15.
67. Langerhans, P., Prof., Privatdocent d. path. Anat. und Prosector am städt. Krankenhaus Moabit. Berlin, Brücken-Allee 11.
68. Langhans, Th., o. Prof. d. path. Anat. Bern.
69. Lassar, O., a. o. Prof. d. Dermatologie. Berlin NW., Carlstr. 19.
70. Lesser, A., a. o. Prof. der gerichtl. Medicin. Breslau.
71. v. Leyden, E., o. Professor der inneren Medicin, Geh. Med.-Rath. Berlin W., Bendlerstr. 30.
72. Liebreich, O., o. Prof. der Pharmakologie, Geh. Med.-Rath. Berlin, Neustädt. Kirchstr. 9.
73. Litten, M., a. o. Prof. der inneren Medicin. Berlin, Lützowpl. 6.
74. Löwit, M., o. Prof., d. allg. Pathologie. Innsbruck.
75. Lubarsch, O., Prof. Hygienisches Institut. Posen.
76. Lübimoff, N., Prof. der path. Anat. Kasan.
77. Lüpke, Prof. a. der thierärztl. Hochschule. Stuttgart.
78. Mallory, F. B., Assistent Prof. of Pathol. Harvard med. School. Boston N.S.
79. Manasse, Priv.-Doc. Strassburg i. E., Nicolaistaden 8.
80. Marchand, F., o. Prof. der path. Anat., Geh. Med.-Rath. Leipzig, Salomonstr. 5.
81. Marckwald, Prosector am städt. Krankenhaus. Barmen.
82. Martin, A., o. Prof. d. Gynäkologie. Greifswald.
83. Martinotti, G., o. Prof. d. path. Anat. Bologna.
84. Meltzer, S. J., Arzt. New-York, 66 East 124 Street.

85. v. Mikulicz-Radecki, Prof. d. Chirurgie, Geh. Med.-Rath, Breslau.
86. Morpurgo, B., Prof. d. allgem. Pathol. Siena.
87. Mühlmann, M., Odessa, Puschkinstr. 62.
88. Muir, R., Prof., University Glasgow.
89. Müller, F., Prof. der inneren Medicin, Basel.
90. Naunyn, o. Prof. d. inneren Med. Strassburg i. E.
91. Nauwerck, C., Prof. Prosector am Städt. Krankenhaus. Chemnitz.
92. Neumann, E., o. Prof. d. path. Anat., Geh. Med.-Rath. Königsberg i. Pr.
93. Nothnagel, Prof. der inneren Medicin, Hofrath, Wien.
94. Orth, J., o. Prof. d. path. Anat., Geh. Med. Rath. Göttingen.
95. Ostertag, Prof. an der Thierärztlichen Hochschule. Berlin NW., 6.
96. Paltauf, R., o. Prof. der path. Histologie und allg. Pathol. Wien II, Lackirergasse 1.
97. Pfannenstiel, Prof. der Gynäkologie, Breslau.
98. Plimmer, H. G. Lecturer on Pathology and Bacteriology, St. Mary's Hospital, 28 St. Johns Wood Road London.
99. Pommer, G., o. Prof. d. path. Anat. Innsbruck.
100. Ponfick, E., o. Prof. d. path. Anat., Geh. Med.-Rath. Breslau, XVI, Novastr. 3.
101. Prudden, M. T., Departement of Pathology. College of Physicians and surgeons, New-York, 437 West 59. Street.
102. Quensel, U., Laborator d. path. Anat. am Carolinischen Institut Stockholm.
103. v. Recklinghausen, o. Prof. d. path. Anat. Strassburg i. E.
104. Reddingius, R. A., o. Prof. d. path. Anat. Groningen.
105. Ribbert, H., o. Prof. d. path. Anat. Marburg.
106. v. Rindfleisch, E., o. Prof. d. path. Anat., Geh. Rath. Würzburg.
107. Rischpler, A., Karlsruhe, Kaiserstr. 187.
108. Rosenthal, W., Erlangen.
109. Ruge, C., Professor, San.-Rath. Berlin W., Jägerstr. 61.
110. Saxer, Fr., Privat-Docent d. path. Anat. und 1. Assistent am path. Institut. Leipzig.
111. Schede, M., o. Prof. d. Chirurgie, Geh. Med.-Rath. Bonn.
112. Schlagenhauer, Prosector am k. k. Elisabeth-Spital. Wien XIV. 8.
113. Schmaus, H., a. o. Prof. und 1. Assistent am pathol. Institut. München, Herzog Heinrichstr. 38.
114. Schmidt, M. B., a. o. Prof. und 1. Assistent am pathol. Institut. Strassburg i. E.
115. Schmorl, G., Med.-Rath, Pros. am städt. Krankenhause. Dresden.
116. v. Schrötter, H., Wien IX, Mariannengasse 3.
117. Schuchardt, K., Prof., Director d. chirurg. Abth. d. städt. Krankenhauses. Stettin.
118. Schütz, Prof. an der Thierärztlichen Hochschule, Geh. Reg.-Rath Berlin, Luisenstr. 56.
119. Seiffert, M., Priv.-Doc. Pros. d. Kinderkrankenh. Leipzig.

120. Senator, H., a. o. Prof. d. inneren Medicin, Geh. Med.-Rath. Berlin NW, Bauhofstr. 7.
121. Shattock, Joint Lecturer on Pathology and Bacteriology St. Thomas. Medical School. Pathological Curator of the Hunterian Museum, Royal College of Surgeons, Lincoln's Inn Fields. London.
122. Simmonds. Prosector am Krankenhaus St. Georg. Hamburg, Johns-Allee 50.
123. Soltmann, O., o. Hon. Prof. u. Med.-Rath, Director des Kinderkrankenhauses. Leipzig, Goethestrasse 9.
124. Stern, R., Director der medicin. Poliklinik, Breslau.
125. Sternberg, C., Prosector-Adjunkt am Pathol. Bacter. Institut im Rudolf-Spital. Wien III.
126. Stilling, H., o. Prof. d. path. Anat. Lausanne.
127. Stintzing, o. Prof. d. inneren Med. Jena.
128. Stroebe, H., Prosector am städt. Krankenhause. Hannover.
129. Sundberg, C., Prof. d. Pathologie und Hygiene. Upsala.
130. Thoma, R., Prof. d. path. Anat. Magdeburg, Gr. Diesdorferstr. 208.
131. Thorel, Ch., Prosector am städt. Krankenhause. Nürnberg.
132. Tillmanns, a. o. Prof. d. Chirurgie, Med.-Rath, General-Oberarzt à la suite. Leipzig, Wächterstr. 30.
133. Trondelenburg, o. Prof. d. Chirurgie, Geh. Med.-Rath. Leipzig, Königstr. 33.
134. Unna, P. G., Dermatalog. Hamburg.
135. Virchow, R., o. Prof. d. path. Anat, Geh. Med.-Rath. Berlin W., Schellingstr. 10.
136. Waldeyer, o. Prof. der Anat. Geh. Med.-Rath. Berlin, Lutherstr. 35.
137. Walz, Priv.-Doc., Assistent am path. Institut. Tübingen.
138. Weichselbaum, A., o. Prof. der path. Anat. Wien X., Porzellangasse 15.
139. Weigert, C., Prof. u. Geh. Med. Rath, Senckenberg's path. Institut Frankfurt a. M.
140. Weintraud, Director der inneren Abtheilung des städt. Krankenhauses. Wiesbaden.
141. Werth, o. Prof. der Gynäkologie, Geh. Med.-Rath, Kiel.
142. Wilms, W., Privat-Doc., Assistent a. d. chir. Klinik. Leipzig.
143. Winkler, Assistent am pathol. Institut. Breslau, Auguststr. 3.
144. Wölfler, A., o. Prof. d. Chirurgie d. deutschen Universität Prag, Tonnengasse 2.
145. Wright, J. H., Director of the Laboratory of the Massach. General Hospital. Boston, U. S.
146. v. Wyss, H., a. o. Prof. d. gerichtl. Medicin. Zürich.
147. Wysokowicz, W., o. Prof. d. path. Anat. Kiew.
148. Zahn, F. W., o. Prof. d. path. Anat. Genf, Plainpalais.
149. Ziegler, E., o. Prof. d. path. Anat., Geh. Hofrath. Freiburg i. B.
150. v. Ziemssen, o. Prof. d. inneren Med., Geheimrath. München, Lindwurmstr. 2.

Als durch den Tod ausgeschieden beklagen wir die
Herren:

1. Kanthack, Cambridge. † 21. Dec. 1898.
 2. Straub, München. † Nov. 1899.
 3. Birch-Hirschfeld, Leipzig. † 19. Nov. 1899.
 4. Leichtenstern, Köln. † 23. Febr. 1900.
 5. Hanau, St. Gallen. † Aug. 1900.
 6. Siegenbeek van Heukelom, Leiden. † 9. Oct. 1900.
-

Verhandlungen

der

Deutschen Pathologischen Gesellschaft.

Im Auftrage des Vorstandes
herausgegeben von dem derzeitigen Schriftführer

E. Ponfick in Breslau.

Dritte Tagung,

gehalten zu Aachen vom 17.—20. September 1900.



Berlin.

Druck und Verlag von Georg Reimer.

1901.

Mit 3 Tafeln.

Verlag von Georg Reimer in Berlin.

Schriften zur Geschichte der Medizin.

M. Pf.

- Amand.** Die Areolae des Johannes de Sancto Amando (13. Jahrhundert) nach Handschriften der Königlichen Bibliotheken zu Berlin und Erfurt zum ersten Male herausgegeben, ein Beitrag zur Literaturgeschichte der Arzneimittellehre im Mittelalter von Dr. J. L. Pagel. 8. 1893 2.40
- Die Concordanciae des Johannes de Sancto Amando nach einer Berliner und zwei Erfurter Handschriften zum ersten Male herausgegeben nebst einem Nachtrage über die concordanciae des Petrus de Sancto Floro von Dr. J. L. Pagel. 8. 1894 9.—
- Anonymus Londinensis.** Auszüge eines Unbekannten aus Aristoteles-Menons Handbuch der Medizin etc. Deutsche Ausgabe von H. Beckh u. F. Spät. 8. 1896 3.—
- Congeinna.** Die Chirurgie des Wilhelm von Congeinna (Congenis). Fragment eines Collegienheftes nach einer Handschrift der Erfurter Amploniana. Herausgeg. von Dr. Pagel. 8. 1891 1.—
- Joachim, H.,** Papyros Ebers. Das älteste Buch über Heilkunde. Aus dem Aegyptischen zum ersten Male vollständig übersetzt. 8. 1890 4.—
- Lähr, H.,** Gedenktage der Psychiatrie und ihrer Hilfsdisciplinen in allen Ländern. 4. vermehrte und umgearbeitete Auflage. 8. 1893 12.—
- die Literatur der Psychiatrie, Neurologie und Psychologie von 1459—1799. Bd. I: Die Literatur von 1459—1699. Bd. II: (2 Hälften) Die Literatur von 1700—1799. Bd. III: Register der Bände I und II. 8. 1900 80.—
- Mondeville.** Die Anatomie des Heinrich von Mondeville. Nach einer Handschrift der Königl. Bibliothek zu Berlin vom Jahre 1304 zum ersten Male herausgegeben von Dr. Pagel. 8. 1889 1.—
- Pagel, J. L.,** Neue litterarische Beiträge zur mittelalterlichen Medizin. 8. 1896 3.—
- Pfolsprundt [Pfolspeundt], H. v.,** Buch der Bündth-Ertznei. Herausgegeben von H. Haeser und A. Middeldorpf. 8. 1868 1.—
- Physici et medici graeci minores,** edid. J. L. Ideler. 2 Vol. 8. 1841 u. 1842 6.—
- Pren, H. A.,** Das System der Medicin des Theophrastus Paracelsus, aus dessen Schriften ausgezogen und dargestellt. Mit einer Vorrede von J. M. Leupoldt. 8. 1838 2.—
- Roth, M.,** Andreas Vesalius Bruxellensis. Mit 30 Tafeln. 8. 1892. cart. 15.—
- Sudhoff, K.,** Versuch einer Kritik der Echtheit der Paracelsischen Schriften. I. Theil. Besprechung der unter Theophrast von Hohenheims Namen 1527—1893 erschienenen Druckschriften. 8. 1894 18.—
- — II. Theil I. Hälfte. Paracelsus-Handschriften, gesammelt und besprochen. 8. 1898 12.—
- — II. Theil II. Hälfte. 8. 1899 10.—

Verlag von **Georg Reimer** in Berlin.

Allgemeine
Zeitschrift für Psychiatrie
und
psychisch-gerichtliche Medicin

herausgegeben

von

Deutschlands Irrenärzten

unter der Mitredaction

von

Grashey	—	v. Krafft-Ebing	—	Pelman	—	Schüle
München		Wien		Bonn		Illenau

durch

H. Laehr.

Jährlich ein Band von 7 Heften.

(6 Hefte Originalien und 1 Heft Litteraturbericht.)

Preis pro Band M. 24—.

Zu beziehen durch alle Buchhandlungen.

Verlag von **Georg Reimer** in Berlin.

Archiv
für
pathologische Anatomie
und Physiologie,
und für
klinische Medicin.

Herausgegeben

von

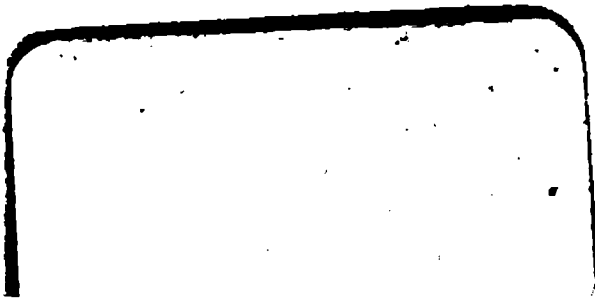
Rudolf Virchow.

Monatlich ein Heft. — Drei Hefte bilden einen Band.

Preis pro Band M. 14.— Jährlich M. 56.—

Zu beziehen durch alle Buchhandlungen.

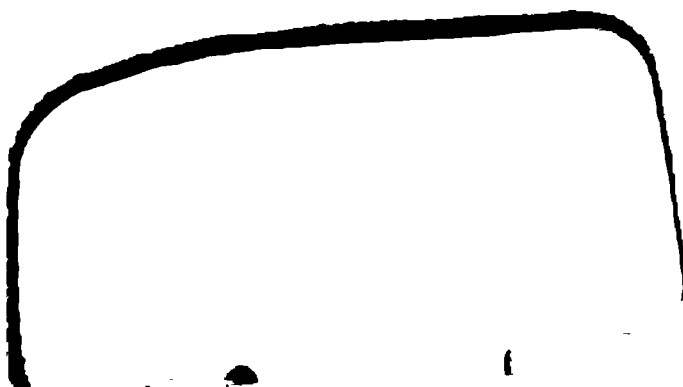
41B
61+



11

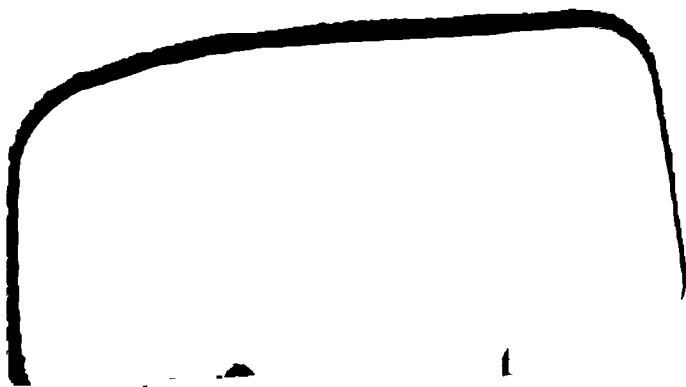
410
61

U. HOLZER
BINDER
BOSTON, MASS.



412
61

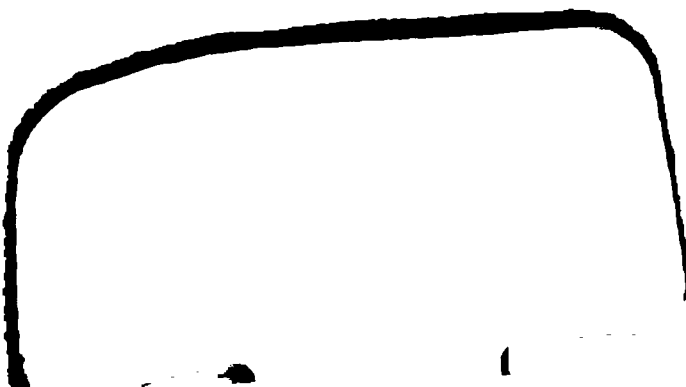
U. HOLZER
BINDER
BOSTON, MASS.



1

412
61

U. HOLZER
BINDER
BOSTON, MASS.



412
61

U. HOLZER
BINDER
BOSTON, MASS.

